Bibliographic Fields

Document Identity

(19)【発行国】 (19) [Publication Office] 日本国特許庁(JP) Japan Patent Office (JP)

(12)【公報種別】 (12) [Kind of Document]

公開特許公報(A) Unexamined Patent Publication (A)

(11)【公開番号】 (11) [Publication Number of Unexamined Application]

特開2003-321472(P2003-321472 Japan Unexamined Patent Publication 2003-321472 (P2003-A)

321472A)

(43)【公開日】 (43) [Publication Date of Unexamined Application]

平成15年11月11日(2003.11.11) Heisei 15*November 11* (2003.11.11)

Public Availability

(43)【公開日】 (43) [Publication Date of Unexamined Application]

平成15年11月11日(2003.11.11) Heisei 15*November 11* (2003.11.11)

Technical

(54) 【発明の名称】 (54) [Title of Invention]

GRK阻害剤 **GRKinhibitor**

(51)【国際特許分類第7版】 (51) [International Patent Classification, 7th Edition]

C07D471/04 118 C07D471/04118 A61K 31/519 A61K31/519 31/5377 31/5377 A61P 9/04 A61P9/04

43/00 111 43/00111 123 123

C07D487/04 149 C07D487/04149

[FI] [FI]

C07D471/04 118 Z C07D471/04118Z A61K 31/519 A61K31/519 31/5377 31/5377

A61P 9/04 A61P9/04 43/00 111 43/00111 123 123

C07D487/04 149 C07D487/04149 【請求項の数】 [Number of Claims]

43 43

【出願形態】 [Form of Application] OL OL【全頁数】 [Number of Pages in Document] 223 223 【テーマコード(参考)】 [Theme Code (For Reference)] 4C0504C0654C086 4C0504C0654C086 【F ターム(参考)】 [F Term (For Reference)] 4 4C050AA01BB08CC10EE03FF C 01GG03GG04HH044C065AA04BB10CC01DD03EE02HH01JJ03KK01LL07PP10PP15PP164C086AA01AA02AA03CB09CB 05 0 Α Α 01 В В 08 C С 10 Ε E0 3 FF 01 G G 03 G G 04 Н Н 04 4 C 06 5 Α Α 04 В

Page 2 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

В

10

C C 01

D

D

03 E

E0

2 H

Н

0 1 J

J O

3 K

K

0 1 L

L0 7

PP

10

P P1

PP

16

4 C

08

6 A

A 01

A

A 02

A

A 03

C

B 09

C B

Page 3 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

11 M Α 04 M A 17 Μ Α 35 Μ Α 37 M Α 52 Μ Α 55 Μ Α 66 N Α 14 N Α 15 Z Α 36 Z C 20Filing 【審査請求】 [Request for Examination] 未請求 Unrequested (21) [Application Number] (21)【出願番号】 特願2003-48721(P2003-48721) Japan Patent Application 2003-48721 (P2003-48721)

Page 4 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

(22)【出願日】

平成15年2月26日(2003.2.26)

Foreign Priority

(31)【優先権主張番号】

特願2002-50212(P2002-50212)

(32)【優先日】

平成14年2月26日(2002.2.26)

(33)【優先権主張国】

日本(JP)

Parties

Applicants

(71)【出願人】

【識別番号】

000002934

【氏名又は名称】

武田薬品工業株式会社

【住所又は居所】

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

Inventors

(72)【発明者】

【氏名】

福本 正司

【住所又は居所】

兵庫県神戸市西区竹の台5丁目12-2

(72)【発明者】

【氏名】 池田 正太

【住所又は居所】

大阪府池田市旭丘2丁目12-37

(72)【発明者】

【氏名】 大川 友洋

【住所又は居所】

兵庫県宝塚市長尾町72-1-104

(22) [Application Date]

Heisei 15*February 26* (2003.2.26)

(31) [Priority Application Number]

Japan Patent Application 2002-50212 (P2002-50212)

(32) [Priority Date]

Heisei 14*February 26* (2002.2.26)

(33) [Priority Country]

Japan (JP)

(71) [Applicant]

[Identification Number]

000002934

[Name]

Takeda Chemical Industries Ltd. (DB 69-053-8228)

[Address]

Osaka Prefecture Osaka City Chuo-ku Doshu-cho 4-Chome

(72) [Inventor]

[Name]

Fukumoto Masashi

[Address]

Hyogo Prefecture Kobe City Nishi-ku Takenodai 5-Chome

12-2

(72) [Inventor]

[Name]

Ikeda **

[Address]

Osaka Prefecture Ikeda City Asahigaoka 2-Chome 12-37

(72) [Inventor]

[Name]

Okawa **

[Address]

Hyogo Prefecture Takarazuka City Nagaocho 72- 1- 104

Page 5 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

(72)【発明者】

【氏名】

小林 俊威

【住所又は居所】

東京都豊島区高田2丁目18-31-202

Agents

(74)【代理人】

【識別番号】

100114041

【弁理士】

【氏名又は名称】

高橋 秀一 (外1名)

Abstract

(57)【要約】

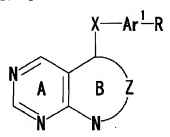
【課題】

心不全などの予防・治療剤として有用な新規 GRK 阻害剤を提供する。

【解決手段】

式(I)

【化1】



 (72) [Inventor]

[Name]

Kobayashi **

[Address]

Tokyo Toshima-ku Takada 2-Chome 18-31 - 202

(74) [Attorney(s) Representing All Applicants]

[Identification Number]

100114041

[Patent Attorney]

[Name]

Takahashi Hidekazu (1 other)

(57) [Abstract]

[Problems to be Solved by the Invention]

useful novel GRKinhibitor is offered as heart failure or other prevention and treatment agent.

[Means to Solve the Problems]

Formula (I)

[Chemical Formula 1]

compound or its salt , which is displayed with {In Formula, ring A shows optionally substitutable pyrimidine ring , Z shows C_{1- 3}hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain , as for ring B furthermore as for optionally substitutable , X shows optionally substitutable C_{1- 4}alkylene etc, Ar¹ other than R shows optionally substitutable heteroaromatic group other than optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or R, R hydrogen atom or -Y-Ar² shows(As for Y quantity of atom which configuration does bond or straight chain portion shows spacer 1 - 6, Ar² shows optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or the optionally substitutable heteroaromatic group .).} or GRKinhibitor . which contains

含有する GRK 阻害剤。

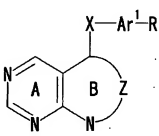
Claims

【特許請求の範囲】

【請求項1】

式(I)

【化1】



〔式中、環 A は置換されていてもよいピリミジン 環を示し、Z は置換されていてもよい 2 ないし 4 価の直鎖状の C1.3 炭化水素基を示し、環 B はさ らに置換されていてもよく、X は置換されていて もよい C14アルキレン、置換されていてもよい C2 _4 アルケニレン、-NR¹-、-CO-、-S(O)m-、-O-、-N R^1 -CO-, -CO-NR 1 -, -NR 1 -CO-NR 2 -, -NR 1 -SO $_2$ -または-SO₂-NR¹-(mは0ないし2の整数を示し、 R¹ および R² はそれぞれ水素原子、置換されて いてもよい炭化水素基、置換されていてもよい 複素環基または置換されていてもよいアシル基 を示す)を示し、Ar1 は R 以外に置換されていて もよい芳香族炭化水素基または R 以外に置換 されていてもよい芳香族複素環基を示し、R は 水素原子または-Y-Ar²(Y は結合手または直鎖 部分を構成する原子の数が 1~6 のスペーサー を示し、Ar2は置換されていてもよい芳香族炭化 水素基または置換されていてもよい芳香族複素 環基を示す)を示す。〕で表される化合物または その塩、またはそのプロドラッグを含有する GR K 阻害剤。

【請求項2】

環Aが式

【化2】

prodrug

[Claim (s)]

[Claim 1]

Formula (I)

[Chemical Formula 1]

ring A shows optionally substitutable pyrimidine ring, Z shows C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain, as for ring B furthermore as for optionally substitutable, X optionally substitutable C₁₋₄alkylene, optionally substitutable C₂₋₄alkenylene, -NR¹-, -CO-, -S (O) m-, -O-, -NR¹-CO-, -CO-NR¹-, -NR¹-CO-NR²-, -NR¹-SO₂- or -SO₂-NR¹- shows (m shows integer of 0 or 2, R¹ and R² show therespective hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.), Ar¹ other than the R shows optionally substitutable heteroaromatic group other than optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or R, R the hydrogen atom or -Y-Ar² shows (As for Y quantity of atom which configuration does bond or straight chain portion shows spacer 1 - 6, Ar² shows

optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or the optionally substitutable heteroaromatic group.).} or

GRKinhibitor . which contains prodrug

compound or its salt, which is displayed with {In Formula,

[Claim 2]

ring A formula

[Chemical Formula 2]

[R^{A1} および R^{A2} がそれぞれ水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいチオール基、置換されたスルフィニル基、置換されたスルホニル基または置換されていてもよいアミノ基を示す。]で表されるピリミジン環である請求項 1 記載の剤。

【請求項3】

R^{AI} が置換されていてもよいアルキル基である 請求項2記載の剤。

【請求項4】

R^{A1} がメチルである請求項2記載の剤。

【請求項5】

R^{A2} が水素原子である請求項2記載の剤。

【請求項6】

2 ないし 4 価の直鎖状の C_{1-3} 炭化水素基が(N)-CH₂-、(N)=CH-または(N)-CH= ξ (N)は環 B の窒素原子を示す ξ である請求項 ξ 1 記載の剤。

【請求項7】

2 ないし 4 価の直鎖状の C₁₋₃ 炭化水素基が(N)-CH₂-CH₂-、(N)=CH-CH₂-、(N)-CH=CH-(N)-CH₂-CH=または(N)=CH-CH=〔(N)は環 B の窒素原子を示す〕である請求項 1 記載の剤。

【請求項8】

2 ないし 4 価の直鎖状の C_{1-3} 炭化水素基が(N)-CH₂-CH₂-CH₂-、(N)=CH-CH₂-CH₂-、(N)-CH=CH-CH₂-、(N)-CH₂-CH₂-、(N)-CH₂-CH₂-CH =、(N)-CH-CH-CH-、(N)=CH-CH₂-CH=または(N)-CH=CH-CH=[(N)は環 B の窒素原子を示す]である請求項 1 記載の剤。

agent . which is stated in Claim 1 which is a pyrimidine ring which is displayed with {sulfinyl group , where R^{A1} and R^{A2} are substituted hydrogen atom , halogen atom , optionally substitutable hydrocarbon group , optionally substitutable hydroxyl group , optionally substitutable thiol group , respectively sulfonyl group or optionally substitutable amino group which is substituted is shown. }

[Claim 3]

agent. which is stated in Claim 2 where R^{A1} is optionally substitutable alkyl group

[Claim 4]

agent . which is stated in Claim 2 where R^{A1} is methyl

[Claim 5]

agent . which is stated in Claim 2 where R^{A2} is hydrogen atom

[Claim 6]

2 or C_{1- 3}hydrocarbon group of quaternary straight chain (N) -CH₂-, (N) =CH- or (N) -CH= agent . which is stated in Claim 1 which is a $\{(N)\}$ shows nitrogen atom of ring B $\{(N)\}$

[Claim 7]

2 or C_{1- 3}hydrocarbon group of quaternary straight chain (N) -CH₂-CH₂-, (N) =CH-CH₂-, (N) -CH=CH- (N) -CH₂-CH= or(N) =CH-CH= agent . which is stated in Claim 1 which is a { (N) shows nitrogen atom of ring B }

[Claim 8]

2 or C_{1- 3}hydrocarbon group of quaternary straight chain (N)
-CH₂-CH₂-CH₂-, (N) =CH-CH₂-, (N)
-CH=CH-CH₂-, (N)
-CH=CH-CH₂-, (N)
-CH₂-CH=CH-,
(N)-CH₂-CH=CH-,

【請求項9】

環 B が窒素原子上に置換基を有する環である 請求項1記載の剤。

【請求項 10】

環 B が、窒素原子に隣接する炭素原子がオキソ基で置換されていない環である請求項 1 記載の剤。

【請求項 11】

Xが置換されていてもよい $C_{1.4}$ アルキレン、 $-NR^1$ -、-O-または-CO- $-NR^1$ -(R^1 は請求項 1 記載と同意義を示す)である請求項 1 記載の剤。

【請求項12】

Ar¹がR以外に置換されていてもよいフェニル基またはR以外に置換されていてもよい5または6員の芳香族複素環基である請求項1記載の剤。

【請求項 13】

Ar¹がR以外に置換されていてもよいフェニル基である請求項1記載の剤。

【請求項 14】

R が-Y-Ar²(Y および Ar²は請求項 1 記載と同意 義を示す)である請求項 1 記載の剤。

【請求項 15】

Y が結合手、置換されていてもよい C_{1-4} アルキレン、置換されていてもよい C_{2-4} アルケニレン、-O-、-S-、-O-CH₂-、-CH₂-O-、-S-CH₂-、-CH₂-S-、-CO-NR³-、-NR³-CO-、-SO₂-NR³-または-NR³-SO₂-(R³ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい複素環基または置換されていてもよいアシル基を示す)である請求項 1 記載の剤。

【請求項 16】

Y が-O-または-S-である請求項1記載の剤。

【請求項 17】

Ar² が置換されていてもよいフェニル基または置換されていてもよい5または6員の芳香族複素

=CH-CH=CH-, (N) =CH-CH₂-CH= or (N)
-CH=CH-CH= agent . which is stated in Claim 1 which is a
{ (N) shows nitrogen atom of ring B }

[Claim 9]

agent . which is stated in Claim 1 which is a ring where ring B has substituent on nitrogen atom

[Claim 10]

ring B , adjacent carbon atom being oxo group in nitrogen atom , agent . which is stated in Claim 1 which is a unsubstituted ring

[Claim 11]

X optionally substitutable C_{1- 4}alkylene , -NR¹-, -O- or -CO-NR¹- agent . which is stated in Claim 1 which is a (R¹ shows same meaning as Claim 1 statement.)

[Claim 12]

agent . which is stated in Claim 1 where Ar¹ other than the R is heteroaromatic group of optionally substitutable 5 or 6 members other than optionally substitutable phenyl group or R

[Claim 13]

agent . which is stated in Claim 1 where Ar¹ is optionally substitutable phenyl group other than R

[Claim 14]

R-Y-Ar² agent . which is stated in Claim 1 which is a (Y and Ar² show same meaning as Claim 1 statement.)

[Claim 15]

Y bond , optionally substitutable C_{1- 4}alkylene , optionally substitutable C_{2- 4}alkenylene , -O-, -S-, -O-CH₂-, -CH₂-O-, -S-CH₂-S-, -CO-NR³-, -NR³- or -NR³- or -NR³- or -NR³- sub>2</sub>- agent . which is stated in Claim 1 which is a (R³ shows hydrogen atom , optionally substitutable hydrocarbon group , optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group .)

[Claim 16]

Y -O- or -S- agent . which is stated in Claim 1 which is

[Claim 17]

Ar² optionally substitutable phenyl group or substituted phenyl group agent . which is stated in Claim 1

Page 9 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

環基である請求項1記載の剤。

【請求項 18】

Ar² が置換されていてもよいフェニル基、置換されていてもよいピリジル基、置換されていてもよいチェニル基または置換されていてもよいチアゾリル基である請求項1記載の剤。

【請求項 19】

心不全の予防・治療剤である請求項 1 記載の 剤。

【請求項 20】

請求項1記載の化合物またはその塩、またはそのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする哺乳動物における GRK 阻害方法。

【請求項 21】

請求項1記載の化合物またはその塩、またはそのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする哺乳動物における心不全の予防治療方法。

【請求項 22】

GRK 阻害剤の製造のための請求項1記載の化合物またはその塩、またはそのプロドラッグの使用。

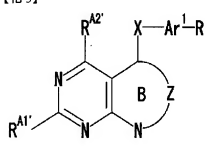
【請求項 23】

心不全の予防治療剤の製造のための請求項 1 記載の化合物またはその塩、またはそのプロドラッグの使用。

【請求項 24】

式(I')

【化3】



〔式中、R^{AI}は水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基、置換されたスルフィニル基、置換されたス

which is a heteroaromatic group of 5 or 6 members which are possible to be done

[Claim 18]

agent . which is stated in Claim 1 where Ar² is optionally substitutable phenyl group, optionally substitutable thienyl group or optionally substitutable thiazolyl group

[Claim 19]

agent . which is stated in Claim 1 which is a prevention and treatment agent of heart failure

[Claim 20]

compound or its salt, which is stated in Claim 1 or GRKinhibition method. in mammal whichdesignates that effective amount of prodrug is prescribed to mammal asfeature

[Claim 21]

compound or its salt, which is stated in Claim 1 or prevention and treatment method. of heart failure in mammal which designates that effective amount of prodrug is prescribed to mammal as feature

[Claim 22]

compound or its salt, which is stated in Claim 1 for producing GRKinhibitor or useof prodrug.

[Claim 23]

compound or its salt, which is stated in Claim 1 for producing prevention and treatment agent of the heart failure or use of prodrug.

[Claim 24]

Formula (I')

[Chemical Formula 3]

compound which is displayed with {In Formula, R^{A1'} hydrogen atom, halogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable hydroxyl group, optionally substitutable thiol group, sulfinyl

ルホニル基または置換されていてもよいアミノ 基を示し、RA2'は水素原子、ハロゲン原子、置換 されていてもよい炭化水素基、置換されたヒドロ キシ基、置換されていてもよいチオール基、置 換されたスルフィニル基、置換されたスルホニ ル基または置換されていてもよいアミノ基(但し、 R^{A1}が水素原子のとき、R^{A2}はアミノ基でない)を 示し、Z は置換されていてもよい 2 ないし 4 価の 直鎖状の C₁₋₃ 炭化水素基を示し、環 B はさらに 置換されていてもよく、X は置換されていてもよ い C_{1-4} アルキレン、置換されていてもよい C_{2-4} アルケニレン、- NR^1 -、-CO-、-S(O)m-、-O-、- NR^1 -CO-,-CO-NR1-,-NR1-CO-NR2-,-NR1-SO2-# たは-SO₂-NR¹-(m は 0 ないし 2 の整数を示し、R ¹および R²はそれぞれ水素原子、置換されてい てもよい炭化水素基、置換されていてもよい複 素環基または置換されていてもよいアシル基を 示す)を示し、Arl は R 以外に置換されていても よい芳香族炭化水素基または R 以外に置換さ れていてもよい芳香族複素環基を示し、R は水 素原子または-Y-Ar²(Y は結合手または直鎖部 分を構成する原子の数が 1~6 のスペーサーを 示し、Ar2 は置換されていてもよい芳香族炭化 水素基または置換されていてもよい芳香族複素 環基を示す)を示す。〕で表される化合物(但し)

【化4】

〔式中、iPrはiso-プロピルを示し、Me はメチルを示す〕、

【化5】

group, which is substituted to show sulfonyl group or optionally substitutable amino group which is substituted, R^{A2'} hydrogen atom, halogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, hydroxyl group, optionally substitutable thiol group, which is substituted sulfinyl group, which is substituted to show sulfonyl group or optionally substitutable amino group (However, when R^{A1'} is hydrogen atom, R^{A2'} is not amino group.) which is substituted, Z to show the C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain, as for ring B furthermore as for optionally substitutable, X optionally substitutable C₁₋₄alkylene, optionally substitutable C₂₋₄alkenylene, -NR¹-, -CO-, -S (O) m-, -O-, -NR¹-CO-, -CO-NR¹-, -NR¹-CO-NR²-, -NR¹-SO₂- or -SO₂-NR¹- (m shows integer of 0 or 2, R¹ and R² show therespective hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.) showing, Ar¹ other than R shows optionally substitutable heteroaromatic group other than optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or R, R hydrogen atom or -Y-Ar² shows (As for Y quantity of atom which configuration does bond or straight chain portion shows spacer 1 - 6, Ar² shows optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or the optionally substitutable heteroaromatic group.).} (However)

[Chemical Formula 4]

{In Formula, iPr shows iso-propyl, Me shows methyl}

[Chemical Formula 5]

および

【化6】

And

[Chemical Formula 6]

[式中、Me はメチルを示す〕を除く)またはその 塩。

【請求項 25】

請求項 24 記載の化合物またはその塩のプロドラッグ。

【請求項 26】

請求項 24 記載の化合物またはその塩、またはそのプロドラッグを含有する医薬。

【請求項 27】

R^{AI'}が置換されていてもよいアルキル基である 請求項24記載の化合物。

【請求項 28】

R^{A1}がメチルである請求項24記載の化合物。

【請求項 29】

R^{A2'}が水素原子である請求項 24 記載の化合物。

【請求項 30】

2 ないし 4 価の直鎖状の C_{1-3} 炭化水素基が(N)- CH_{2} -、(N)=CH-または(N)-CH= $\{(N)$ は環 B の窒素原子を示す $\}$ である請求項 24 記載の化合物。

{In Formula, Me shows methyl } is excluded) or its salt .

[Claim 25]

prodrug. of compound or its salt which is stated in Claim24

[Claim 26]

compound or its salt, which is stated in Claim24 or pharmaceutical. which contains the prodrug

[Claim 27]

compound . which is stated in Claim24 where R^{A1'} is optionally substitutable alkyl group

[Claim 28]

compound . which is stated in Claim24 where R^{A1'} is methyl

[Claim 29]

compound . which is stated in Claim24 where R<sup>A2'<sup> is hydrogen atom

[Claim 30]

2 or C₁₋₃hydrocarbon group of quaternary straight chain (N) -CH₂-, (N) =CH- or (N) -CH= compound . which is stated in Claim24 which is a $\{$ (N) shows nitrogen atom of ring B $\}$

Page 12 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

【請求項 31】

2 ないし 4 価の直鎖状の C₁₋₃ 炭化水素基が(N)-CH₂-CH₂-、(N)=CH-CH₂-、(N)-CH=CH-(N)-CH₂-CH=または(N)=CH-CH=[(N)は環 B の窒素原子を示す]である請求項 24 記載の化合物。

【請求項 32】

2 ないし 4 価の直鎖状の C₁₋₃ 炭化水素基が(N)-CH₂-CH₂-CH₂-、(N)=CH-CH₂-CH₂-、(N)-CH=CH-CH₂-、(N)-CH₂-CH₂-、(N)-CH₂-CH₂-CH =、(N)-CH-CH=CH-、(N)=CH-CH₂-CH=または(N)-CH=CH-CH=[(N)は環 B の窒素原子を示す]である請求項 24 記載の化合物。

【請求項 33】

環 B が窒素原子上に置換基を有する環である 請求項24記載の化合物。

【請求項 34】

環 B が、窒素原子に隣接する炭素原子がオキ ソ基で置換されていない環である請求項 24 記 載の化合物。

【請求項 35】

X が置換されていてもよい $C_{1.4}$ アルキレン、 $-NR^1$ -、-O-または-CO- $-NR^1$ - $-(R^1$ は請求項 24 記載と同意義を示す)である請求項 24 記載の化合物。

【請求項 36】

ArlがR以外に置換されていてもよいフェニル基またはR以外に置換されていてもよい5または6員の芳香族複素環基である請求項24記載の化合物。

【請求項 37】

Ar¹がR以外に置換されていてもよいフェニル基である請求項24記載の化合物。

【請求項 38】

R が-Y-Ar²(Y および Ar²は請求項 24 記載と同意義を示す)である請求項 24 記載の化合物。

[Claim 31]

2 or C_{1- 3}hydrocarbon group of quaternary straight chain (N) -CH₂-CH₂-, (N) =CH-CH₂-, (N) -CH=CH- (N) -CH₂-CH= or (N) =CH-CH= compound . which is stated in Claim24 which is a $\{$ (N) shows nitrogen atom of ring B $\}$

[Claim 32]

2 or C_{1- 3}hydrocarbon group of quaternary straight chain (N)
-CH₂-CH₂-, (N) = CH-CH₂-CH₂-, (N)
-CH=CH-CH₂-, (N)

(N)-CH₂-CH₂-CH=, (N) = CH-CH=CH-, (N) = CH-CH=compound which is stated in Claim24 which is a { (N) shows nitrogen atom of ring B }

[Claim 33]

-CH₂-CH=CH-.

compound . which is stated in Claim24 which is a ring where ring B has substituent on nitrogen atom

[Claim 34]

ring B, adjacent carbon atom being oxo group in nitrogen atom, compound which is stated in Claim24 which is a unsubstituted ring

[Claim 35]

X optionally substitutable C_{1- 4}alkylene , -NR¹-, -O- or -CO-NR¹- compound . which is stated in Claim24 which is a (R¹ shows same meaning as Claim 24 statement.)

[Claim 36]

compound . which is stated in Claim24 where Ar¹ other than the R is heteroaromatic group of optionally substitutable 5 or 6 members other than optionally substitutable phenyl group or R

[Claim 37]

compound . which is stated in Claim24 where Ar¹ is optionally substitutable phenyl group other than R

[Claim 38]

R -Y-Ar² compound . which is stated in Claim24 which is a (Y and Ar² show same meaning as Claim 24 statement.)

2003-11-11

【請求項 39】

Y が結合手、置換されていてもよい $C_{1.4}$ アルキレン、置換されていてもよい $C_{2.4}$ アルケニレン、-O-、-S-、-O-CH₂-、-CH₂-O-、-S-CH₂-、-CH₂-S-、-CO-NR³-、-NR³-CO-、-SO₂-NR³-または-NR³-SO $_2$ -(R³ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい複素環基または置換されていてもよいアシル基を示す)である請求項 24 記載の化合物。

【請求項 40】

Y が-O-または-S-である請求項 24 記載の化合物。

【請求項 41】

Ar² が置換されていてもよいフェニル基または置換されていてもよい 5 または 6 員の芳香族複素環基である請求項 24 記載の化合物。

【請求項 42】

Ar² が置換されていてもよいフェニル基、置換されていてもよいピリジル基、置換されていてもよいチエニル基または置換されていてもよいチアゾリル基である請求項 24 記載の化合物。

【請求項 43】

2,8-ジメチル-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]-5,6,7, 8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン:2-メチル-N-[2-[(フェニルスルファニル)フェニル]ピ リド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン;N-[3-(3-クロロフェ ノキシ)フェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピ リド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン;(-)-N-[3-(3-クロロ フェノキシ)フェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒド ロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン;2-[5-[3-(3-クロ ロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-6,7-ジヒドロピリ ド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N-(2-モルホリノ エチル)アセトアミド;N-[3-(3-クロロフェノキシ)フ ェニル]-N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2, 3-d]ピリミジン-5-イル)アセトアミド;3-[[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-2-メチル-5, 6.7.8-テトラヒドロピリド[2.3-d]ピリミジン-8-イル] メチル]ピペリジン-1-イル]メチル]安息香酸:2-メ チル-N-[3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾー ル-4-イル)メトキシ]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒドロ ピリミドアゼピン-5-アミン:6-(3-クロロフェノキシ)-1-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミドアゼピン-5-イル)-1,3-ジヒドロベンズイミダゾール-2-オン;

[Claim 39]

Y bond , optionally substitutable C_{1- 4}alkylene , optionally substitutable C_{2- 4}alkenylene , -O-, -S-, -O-CH₂-, -CH₂-O-, -S-CH₂-O-, -S-CH₂-S-, -CH₂-S-, -CO-NR³-, -NR³-CO-, -SO₂-NR³- or -NR³- compound . which is stated in Claim24 which is a (R³ shows hydrogen atom , optionally substitutable hydrocarbon group , optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group .)

[Claim 40]

Y -O- or -S- compound . which is stated in Claim24 which is

[Claim 41]

Ar² optionally substitutable phenyl group or substituted phenyl group compound. which is stated in Claim24 which is a heteroaromatic group of 5 or 6 members which are possible to be done

[Claim 42]

compound. which is stated in Claim24 where Ar² is optionally substitutable phenyl group, optionally substitutable pyridyl group, optionally substitutable thienyl group or optionally substitutable thiazolyl group

[Claim 43]

2 and 8 -dimethyl -N-[2 - (phenylthio) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; 2methyl -N- [2 - [(phenyl sulfanyl) phenyl] pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; (-) -N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; 2- [5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H)-yl]-N-(2-morpholino ethyl) acetamide;N-[3-(3 -chlorophenoxy) phenyl]-N-(2-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) acetamide; 3- [[4 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy)) phenyl]] amino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido[2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl] methyl] piperidine -1- yl] methyl] benzoic acid: 2- methyl -N-[3-[(5-methyl-2-phenyl-1, 3oxazole -4- yl) methoxy] phenyl] - 6, 7, 8and 9 -[tetorahidoropirimidoazepin] - 5 -amine; 6- (3 -chlorophenoxy) - 1 - (2 -methyl -6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimidoazepin] - 5 -yl) - 1 and 3 -dihydro benzimidazole -2- on ;or its salt or prodrug .]

またはその塩もしくはそのプロドラッグ。

Specification

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、心不全などの予防・治療剤として有用な新規 GRK 阻害剤ならびに新規縮合ピリミジン誘導体などに関する。

[0002]

【従来の技術】

アドレナリン受容体、アセチルコリン受容体、オピオイド受容体などに代表される G 蛋白共役型 受容体は、生理機能の維持に最も重要な受容体であり、これらの受容体の機能低下は、正常な細胞応答・臓器機能の異常を招く。

G protein-coupled receptor kinase (G 蛋白共役型受容体リン酸化酵素、GRK)は、アゴニストによって活性化された G 蛋白共役型受容体をリン酸化する酵素であり、GRK によってリン酸化された受容体はアゴニストに対する反応性が減弱する (脱感作)。

この GRK が種々の疾患において病態悪化因子 として働いていることを示唆する多くの成績が報 告されている。

動物実験レベルでは、遺伝子改変手法を用いて GRK の働きを阻害することで、心不全や動脈硬化などの病態が予防・治療されるという成績が多数報告されている(レフコビッツ、ネイチャーバイオテクノロジー、14 巻、283-286 頁; コークら、トレンズインカルディオバスキュラーメディシン、9 巻、77-81 頁; デービスら、アーテリオスクレローシスアンドトロンボーシスバスキュラーバイオロジー、18 巻、1275-1280 頁;など)。

また、病態モデル動物やヒト高血圧患者および 心不全患者において GRK2 の増加が報告され ている (アングレーら、サーキュレーション、87 巻、454-463 頁など)。

また最近、GRK2 阻害ペプチドを骨芽細胞に遺伝子導入することによって、遺伝子改変マウスの骨量が増加する事(スプーニーら、ジャーナルオブクリニカルインベスティゲーション、109巻、1361-1371 頁)や、糖尿病モデル動物において GRK 活性を抑制する事で血糖降下作用が得られることを示唆する成績 (ベンサッソン、US2002/0028772 A1)が報告されている。

[Description of the Invention]

[0001]

[Technological Field of Invention]

this invention regards useful novel GRKinhibitor and novel condensation pyrimidine derivative etc as heart failure or other prevention and treatment agent.

[0002]

[Prior Art]

As for Gprotein conjugation type receptor which is represented in adrenalin receptor, acetyl choline receptor, opioid receptor etc, with most important receptor, as for depression of these receptor, the abnormality of normal cell response *organ function is caused to maintenance of physiological function.

As for Gprotein -coupledreceptor kinase (Gprotein conjugation type receptor kinase, GRK), with enzyme which phosphorylation does Gprotein conjugation type receptor which is activated with agonist, reactivity for agonist attenuates receptor which phosphorylation is done with GRK (desensitization).

this GRK in various disorder suggest that it works as disease deterioration factor many records are reported.

With animal experiment level, record that is reported large number by fact thatit works GRK making use of gene alteration technique inhibition, heart failure and arteriosclerosis or other disease are done prevention and treatment, ([refukobittsu] Nature biotechnology, Vol.14, 283-286page; coke and others, [torenzuinkarudiobasukyuraamedishin], Vol.9, 77-81page; Davies and others,

[aateriosukurerooshisuandotoronbooshisubasukyuraabaiorojii], such as Vol.18, 1275-1280page;).

In addition, increase of GRK2 is reported in disease model animal and the human hypertension patient and heart failure patient, (ane gray and others and such as circulation, Vol.87, 454-463page).

In addition by fact that recently, GRK2inhibiting peptide gene introduction isdesignated as osteoblast, record ([bensasson] U.S. Patent 2002/0028772A1) which suggests that hypoglycemic action is acquired by fact that GRKactivity is controlled in the bone mass of gene alteration mouse increasing ([supuunii] And others, [jaanaruobukurinikaruinbesutigeeshon], Vol.109, 1361-1371page) and, diabetes model animal isreported.

一方、縮合ピリミジン誘導体としては、例えば、E P300688、EP549291、WO98/46605、WO00/234 44 などに合成中間体、葉酸拮抗剤、アデノシン キナーゼ阻害剤などとして有用な化合物が開示 されている。

また、Ann. N.Y. Acad. Sci., 186, 119 (1971) には、ジヒドロ葉酸還元酵素の反応メカニズム 解析に有用な

【化7】

useful compound is disclosed in for example European Patent 300688, European Patent 549291, WO 98/46605, WO 00/23444 etc as synthetic intermediate, folic acid antagonist, adenosine kinase inhibitor etc on one hand, as condensation pyrimidine derivative.

In addition, in Ann.N.Y.Acad.Sci., 186, 119 (1971), in reaction mechanism analysis of dihydrofolate reductase useful

[Chemical Formula 7]

[式中、iPrはiso-プロピルを示し、Me はメチルを示す]が開示され、J. Comput-Aided Mol. Des., 15, 1, (2001)、Parasitol. Int., 47, 69 (1998) には、ジヒドロ葉酸還元酵素阻害剤として有用な

{In Formula, iPr shows iso-propyl, Me shows methyl} to be disclosed, J.Comput-AidedMol.Des., 15, 1, (2001), in Parasitol.Int., 47, 69 (1998), as dihydrofolate reductase inhibitor useful

【化8】

[Chemical Formula 8]

が開示され、Chem. Res. Toxicol., 9, 1230 (1996)には、

To be disclosed, in Chem .Res.Toxicol., 9, 1230 (1996),

【化9】

[Chemical Formula 9]

[式中、Me はメチルを示す]が開示されているが、これらの化合物も含めて、縮合ピリミジン誘導体がGRK阻害作用を有することについては、全く報告されていない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

GRK 阻害剤は、特に心不全・高血圧・動脈硬化などの循環器系疾患の予防・治療剤として開発されることが期待できるが、GRK 阻害作用を有するピリミジン誘導体に関する報告は未だなされていない。

本発明は、GRK 阻害作用に基づいて、心不全などの予防・治療剤として有用な薬剤を提供するものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、GRK 阻害作用を有する化合物につき鋭意検討した結果、下記式(I)で表される化合物またはその塩(以下、化合物(I)と称することがある)、またはそのプロドラッグが、優れたGRK 阻害作用を示すことを見い出し、これに基づいて本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

(1)式(I)

【化 10】

{In Formula, Me shows methyl } is disclosed, but including also these compound, it is notreported completely concerning condensation pyrimidine derivative having the GRKinhibition.

F00031

[Problems to be Solved by the Invention]

But as for GRKinhibitor, you can expect that it is developed as prevention and treatment agent of especially heart failure *hypertension *arteriosclerosis or other cardiovascular disease, you do not do report regarding pyrimidine derivative which possesses GRKinhibition yet.

this invention is something which offers useful drug on basis of the GRKinhibition, as heart failure or other prevention and treatment agent.

[0004]

[Means to Solve the Problems]

this inventor etc result of diligent investigation, compound or its salt which is displayed withbelow-mentioned Formula (I) (Below, compound (I) with there are times when it names.), or prodrug, discovering factthat GRKinhibition which is superior is shown concerning compound whichpossesses GRKinhibition, completed this invention on basis of this.

As for namely, this invention,

Formula (1) (I)

[Chemical Formula 10]

$$\begin{array}{c|c}
X - Ar^{\frac{1}{1}}R \\
N & N
\end{array}$$

〔式中、環 A は置換されていてもよいピリミジン 環を示し、Z は置換されていてもよい 2 ないし 4 価の直鎖状の C13 炭化水素基を示し、環 B はさ らに置換されていてもよく、X は置換されていて もよい C₁₄アルキレン、置換されていてもよい C₂ _4 アルケニレン、-NR¹-、-CO-、-S(O)m-、-O-、-N R^1 -CO-, -CO-N R^1 -, -N R^1 -CO-N R^2 -, -N R^1 -SO₂-または-SO₂-NR¹-(mは0ないし2の整数を示し、 R¹ および R² はそれぞれ水素原子、置換されて いてもよい炭化水素基、置換されていてもよい 複素環基または置換されていてもよいアシル基 を示す)を示し、Ar¹は R 以外に置換されていて もよい芳香族炭化水素基または R 以外に置換 されていてもよい芳香族複素環基を示し、R は 水素原子または-Y-Ar²(Y は結合手または直鎖 部分を構成する原子の数が 1~6 のスペーサー を示し、Ar2は置換されていてもよい芳香族炭化 水素基または置換されていてもよい芳香族複素 環基を示す)を示す。〕で表される化合物または その塩、またはそのプロドラッグを含有する GR K 阻害剤:

(2)環 A が式

【化11】

【R^{A1} および R^{A2} がそれぞれ水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基、置換されたスルフィニル基、置換されたスルホニル基または置換されていて

compound or its salt, which is displayed with {In Formula, ring A shows optionally substitutable pyrimidine ring, Z shows C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain, as for ring B furthermore as for optionally substitutable, X optionally substitutable C₁₋₄alkylene, optionally substitutable C₂₋₄alkenylene, -NR¹-, -CO-, -S (O) m-, -O-, -NR¹-CO-, -CO-NR¹-, -NR < sup > 1 < /sup > -CO - NR < sup > 2 < /sup > -,-NR < sup > 1 < /sup > -SO < sub > 2 < /sub > - or-SO₂-NR¹- shows (m shows integer of 0 or 2, R¹ and R² show therespective hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.), Ar¹ other than the R shows optionally substitutable heteroaromatic group other than optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or R, R the hydrogen atom or -Y-Ar² shows (As for Y quantity of atom which configuration does bond or straight chain portion shows spacer 1 - 6, Ar² shows optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or the optionally substitutable heteroaromatic group .). } or GRKinhibitor; which contains prodrug

(2) ring A formula

[Chemical Formula 11]

agent; which is stated in aforementioned (1) which is a pyrimidine ring which is displayed with {sulfinyl group, where R^{A1} and R^{A2} are substituted hydrogen atom, halogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable

- もよいアミノ基を示す。〕で表されるピリミジン環である前記(1)記載の剤;
- (3)R^{A1} が置換されていてもよいアルキル基である前記(2)記載の剤;
- (4) RAI がメチルである前記(2) 記載の剤;
- (5)RA2が水素原子である前記(2)記載の剤;
- (6)2 ないし 4 価の直鎖状の C_{1.3} 炭化水素基が (N)-CH₂-、(N)=CH-または(N)-CH=[(N)は環 B の窒素原子を示す]である前記(1)記載の剤;
- (7)2 ないし 4 価の直鎖状の C_{1.3} 炭化水素基が (N)-CH₂-CH₂-、(N)=CH-CH₂-、(N)-CH=CH-(N)-CH₂-CH=または(N)=CH-CH=[(N)は環 B の窒素原子を示す]である前記(1)記載の剤;
- (8)2 ないし 4 価の直鎖状の C₁₋₃ 炭化水素基が (N)-CH₂-CH₂-CH₂-、(N)=CH-CH₂-CH₂-、(N)-C H=CH-CH₂-、(N)-CH₂-CH=CH-、(N)-CH₂-CH₂-CH=、(N)=CH-CH=CH-、(N)=CH-CH₂-CH=または(N)-CH=CH-CH=〔(N)は環 B の窒素原子を示す〕である前記(1)記載の剤;
- (9)環 B が窒素原子上に置換基を有する環である前記(1)記載の剤:
- (10)環Bが、窒素原子に隣接する炭素原子がオキソ基で置換されていない環である前記(1)記載の剤:
- (11)X が置換されていてもよい C_{1-4} アルキレン、- NR^1 -、-O-または-CO- NR^1 -(R^1 は前記(1)記載と同意義を示す)である前記(1)記載の剤;
- $(12)Ar^1$ が R 以外に置換されていてもよいフェニル基または R 以外に置換されていてもよい 5 または 6 員の芳香族複素環基である前記(1)記載の剤:
- (13)Ar¹ が R 以外に置換されていてもよいフェニル基である前記(1)記載の剤;

- hydroxyl group, optionally substitutable thiol group, respectively sulfonyl group or optionally substitutable amino group which is substituted is shown.
- agent; which is stated in aforementioned (2) where (3) R^{A1} is optionally substitutable alkyl group
- agent; which is stated in aforementioned (2) where (4) R^{A1} is methyl
- agent; which is stated in aforementioned (2) where (5) R^{A2} is hydrogen atom
- (6) 2 or C_{1- 3}hydrocarbon group of quaternary straight chain (N) -CH₂-, (N) =CH- or (N) -CH= the agent; which is stated in aforementioned (1) which is a $\{(N) \text{ shows nitrogen atom of ring B}\}$
- (7) 2 or C_{1- 3}hydrocarbon group of quaternary straight chain (N) -CH₂-CH₂-, (N) =CH-CH₂-, (N) -CH=CH- (N) -CH₂-CH= or (N) =CH-CH= agent; which is stated in aforementioned (1) which is a $\{(N)\}$ shows nitrogen atom of ring B $\{(N)\}$
- (8) 2 or C₁₋₃hydrocarbon group of quaternary straight chain (N)
- -CH₂-CH₂-,
 (N) = CH-CH₂-, (N)
- -CH=CH-CH₂-, (N)
- $-CH \le sub \ge 2 \le sub \ge -CH = CH (N)$
- -CH₂-CH=, (N)
- =CH-CH=CH-, (N) =CH-CH₂-CH= or (N)
- -CH=CH-CH= agent; which is stated in aforementioned (1) which is a { (N) shows nitrogen atom of ring B }
- agent; which is stated in aforementioned (1) which is a ringwhere (9) ring B has substituent on nitrogen atom
- (10) ring B, adjacent carbon atom being oxo group in nitrogen atom, agent; which is stated in aforementioned (1) which is a unsubstituted ring
- (11) X optionally substitutable C₁₋₄alkylene, -NR¹-, -O- or -CO-NR¹- agent; which is stated in theaforementioned (1) which is a (R¹ shows same meaning as aforementioned (1) statement.)
- agent; which is stated in aforementioned (1) where (12) Ar¹ other than R is heteroaromatic group of optionally substitutable 5 or 6 members other than optionally substitutable phenyl group or R
- agent; which is stated in aforementioned (1) where (13) Ar¹ is optionally substitutable phenyl group other than R

(14)R が-Y-Ar²(Y および Ar²は前記(1)記載と同意義を示す)である前記(1)記載の剤;

(15)Y が結合手、置換されていてもよい $C_{1.4}$ アルキレン、置換されていてもよい $C_{2.4}$ アルケニレン、-O-、-S-、-O-CH₂-、 $-CH_2$ -O-、-S-CH₂-、 $-CH_2$ -、 $-CH_2$ -、 $-CH_2$ -、 $-CH_2$ -、-CO-NR³-、 $-NR^3$ -CO-、 $-SO_2$ -NR³-または-NR $-SO_2$ -(R³ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい複素環基または置換されていてもよいアシル基を示す)である前記(1)記載の剤;

(16)Y が-O-または-S-である前記(1)記載の剤;

(17)Ar² が置換されていてもよいフェニル基または置換されていてもよい 5 または 6 員の芳香族複素環基である前記(1)記載の剤;

(18)Ar² が置換されていてもよいフェニル基、置換されていてもよいピリジル基、置換されていてもよいチエニル基または置換されていてもよいチアゾリル基である前記(1)記載の剤;

(19)心不全の予防・治療剤である前記(1)記載 の剤;

(20)前記(1)記載の化合物またはその塩、またはそのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする哺乳動物における GRK 阻害方法;

(21)前記(1)記載の化合物またはその塩、またはそのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする哺乳動物における心不全の予防治療方法:

(22)GRK 阻害剤の製造のための前記(1)記載の 化合物またはその塩、またはそのプロドラッグ の使用;(23)心不全の予防治療剤の製造のため の前記(1)記載の化合物またはその塩、または そのプロドラッグの使用;

(24)式(I')

【化 12】

(14) R -Y-Ar² agent; which is stated in aforementioned (1)which is a (Y and Ar² show same meaning as aforementioned (1)statement.)

(15) Y bond, optionally substitutable C₁₋₄alkylene, optionally substitutable C₂₋₄alkenylene, -O-, -S-, -O-CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, -NR³-, -NR³-CO-, -SO₂- NR³- or -NR³-SO₂- agent; which is stated in theaforementioned (1) which is a (R³ shows hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.)

(16) Y -O- or -S- agent; which is stated in theaforementioned (1) which is

(17) Ar² optionally substitutable phenyl group or substituted phenyl group agent; which is stated in aforementioned(1) which is a heteroaromatic group of 5 or 6 members which are possible to be done

agent; which is stated in aforementioned (1) where (18) Ar² is optionally substitutable phenyl group, optionally substitutable pyridyl group, optionally substitutable thienyl group or optionally substitutable thiazolyl group

agent; which is stated in aforementioned (1) which is a prevention and treatment agent of (19) heart failure

compound or its salt, which is stated in (20) aforementioned (1) or GRKinhibition method; in mammal which designates that effective amount of prodrug is prescribed to mammal as feature

compound or its salt, which is stated in (21) aforementioned (1) or prevention and treatment method; of heart failure in mammal which designates that effective amount of prodrug isprescribed to mammal as feature

compound or its salt, which is stated in aforementioned (1) for producing the(22) GRKinhibitor or use of prodrug; compound or its salt, which is stated in theaforementioned (1) for producing prevention and treatment agent of (23) heart failure or use of prodrug;

(24) Formula (I')

[Chemical Formula 12]

compound which is displayed with {In Formula,

R^{A1'} hydrogen atom, halogen atom, optionally

hydroxyl group, optionally substitutable thiol group, sulfinyl

R^{A2'} hydrogen atom, halogen atom, optionally

substitutable hydrocarbon group, hydroxyl group, optionally

substitutable thiol group, which is substituted sulfinyl group,

substitutable amino group (However, when R^{A1'}

is hydrogen atom, R^{A2'} is not amino group.)

3</sub>hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or

quaternary straight chain, as for ring B furthermore as for

4</sub>alkenylene, -NR¹-, -CO-, -S (O) m-,

-SO₂-NR¹- (m shows integer of 0

or 2, R¹ and R² show therespective

hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group,

substitutable acyl group.) showing, Ar¹ other

than R shows optionally substitutable heteroaromatic group

group or R, R hydrogen atom or -Y-Ar² shows (As for Y quantity of atom which configuration does bond or straight chain portion shows spacer 1 - 6, Ar² shows optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or the optionally substitutable heteroaromatic group.).}

other than optionally substitutable aromatic hydrocarbon

optionally substitutable heterocyclic group or optionally

4</sub>alkylene, optionally substitutable C<sub>2-

-O-, -NR¹-CO-, -CO-NR¹-.

optionally substitutable, X optionally substitutable C<sub>1-

substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable

optionally substitutable amino group which is substituted,

which is substituted to show sulfonyl group or optionally

which is substituted, Z to show the C<sub>1-

-NR¹-CO-NR²-,

-NR¹-SO₂- or

group, which is substituted to show sulfonyl group or

$$\begin{array}{c|c}
R^{A2'} & X - Ar^{\frac{1}{2}}R \\
\hline
R^{A1'} & N & N
\end{array}$$

れていてもよい炭化水素基、置換されていても よいヒドロキシ基、置換されていてもよいチオー ル基、置換されたスルフィニル基、置換されたス ルホニル基または置換されていてもよいアミノ 基を示し、R^{A2'}は水素原子、ハロゲン原子、置換 されていてもよい炭化水素基、置換されたヒドロ キシ基、置換されていてもよいチオール基、置 換されたスルフィニル基、置換されたスルホニ ル基または置換されていてもよいアミノ基(但し、 R^{A1}が水素原子のとき、R^{A2}はアミノ基でない)を 示し、Z は置換されていてもよい 2 ないし 4 価の 直鎖状の C13 炭化水素基を示し、環 B はさらに 置換されていてもよく、X は置換されていてもよ い C₁₄ アルキレン、置換されていてもよい C₂₄ ア ルケニレン、-NR¹-、-CO-、-S(O)m-、-O-、-NR¹-CO-, -CO- NR^1 -, $-NR^1$ -CO- NR^2 -, $-NR^1$ - SO_2 - \sharp たは-SO₂-NR¹-(m は 0 ないし 2 の整数を示し、R ¹および R²はそれぞれ水素原子、置換されてい てもよい炭化水素基、置換されていてもよい複 素環基または置換されていてもよいアシル基を 示す)を示し、Ar1 は R 以外に置換されていても よい芳香族炭化水素基または R 以外に置換さ れていてもよい芳香族複素環基を示し、R は水 素原子または-Y-Ar²(Y は結合手または直鎖部 分を構成する原子の数が 1~6 のスペーサーを 示し、Ar² は置換されていてもよい芳香族炭化 水素基または置換されていてもよい芳香族複素 環基を示す)を示す。〕で表される化合物(但し)

> (However) [Chemical Formula 13]

〔式中、RAI'は水素原子、ハロゲン原子、置換さ

【化 13】

〔式中、iPrはiso-プロピルを示し、Me はメチルを示す〕、

{In Formula, iPr shows iso-propyl , Me shows methyl }

【化 14】

[Chemical Formula 14]

および

【化 15】

And

[Chemical Formula 15]

[式中、Me はメチルを示す]を除く)またはその 塩;(25)前記(24)記載の化合物またはその塩の プロドラッグ;

(26)前記(24)記載の化合物またはその塩、またはそのプロドラッグを含有する医薬;

(27)R^{AI}が置換されていてもよいアルキル基である前記(24)記載の化合物;

(28)RAI'がメチルである前記(24)記載の化合物:

{In Formula, Me shows methyl } is excluded) prodrug; of compound or its salt which is stated in the or its salt; (25) aforementioned (24)

compound or its salt, which is stated in (26) aforementioned (24) or pharmaceutical; which contains prodrug

compound; which is stated in aforementioned (24) where (27) R^{A1'} is optionally substitutable alkyl group

compound; which is stated in aforementioned (24) where (28) R^{A1'} is methyl

Page 22 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

- (29)R^{A2'}が水素原子である前記(24)記載の化合物:
- (30)2 ないし 4 価の直鎖状の C_{1-3} 炭化水素基が (N)- CH_{2} -、(N)=CH-または(N)-CH=[(N)は環 B の窒素原子を示す]である前記(24)記載の化合物:
- (31)2 ないし 4 価の直鎖状の C₁₋₃ 炭化水素基が (N)-CH₂-CH₂-、(N)=CH-CH₂-、(N)-CH=CH-(N)-CH₂-CH=または(N)=CH-CH=[(N)は環 B の窒素原子を示す]である前記(24)記載の化合物;
- (32)2 ないし 4 価の直鎖状の C₁₋₃ 炭化水素基が (N)-CH₂-CH₂-CH₂-、(N)=CH-CH₂-CH₂-、(N)-C H=CH-CH₂-、(N)-CH₂-CH=CH-、(N)-CH₂-CH₂-CH=、(N)=CH-CH=CH-、(N)=CH-CH₂-CH=または(N)-CH=CH-CH=〔(N)は環 B の窒素原子を示す〕である前記(24)記載の化合物;
- (33)環 B が窒素原子上に置換基を有する環である前記(24)記載の化合物;
- (34)環Bが、窒素原子に隣接する炭素原子がオキソ基で置換されていない環である前記(24)記載の化合物;
- (35)X が置換されていてもよい C_{14} アルキレン、- NR^1 -、-O-または-CO-NR (R は前記(24)記載と同意義を示す)である前記(24)記載の化合物;
- (36)Ar 1 が R 以外に置換されていてもよいフェニル基または R 以外に置換されていてもよい 5 または 6 員の芳香族複素環基である前記(24)記載の化合物;
- (37)Ar¹が R 以外に置換されていてもよいフェニル基である前記(24)記載の化合物;
- (38)R が-Y-Ar²(Y および Ar² は前記(24)記載と 同意義を示す)である前記(24)記載の化合物;
- (39)Y が結合手、置換されていてもよい C_{1-4} アルキレン、置換されていてもよい C_{2-4} アルケニレン、-O-、-S-、-O-CH₂-、-CH₂-O-、-S-CH₂-、-CH₂-S-、-CO-NR³-、-NR³-CO-、-SO₂-NR³-または-NR³-SO₂-(R³ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい複素環基また

- compound; which is stated in aforementioned (24) where (29) R^{A2'} is hydrogen atom
- (30) 2 or C_{1- 3}hydrocarbon group of quaternary straight chain (N) -CH₂-, (N) =CH- or (N) -CH= the compound; which is stated in aforementioned (24) which is a $\{(N)\}$ shows nitrogen atom of ring B $\}$
- (31) 2 or C₁₋₃hydrocarbon group of quaternary straight chain (N) -CH₂-CH₂-, (N) =CH-CH₂-, (N) -CH=CH-(N) -CH₂-CH= or (N) =CH-CH= compound; which is stated in aforementioned (24) which is a { (N) shows nitrogen atom of ring B }
- (32) 2 or C₁₋₃hydrocarbon group of quaternary straight chain (N)
- -CH₂-CH₂-,
- (N) = CH-CH < sub > 2 < /sub > CH < sub > 2 < /sub > -, (N)
- -CH=CH-CH₂-, (N)
- -CH₂-CH=CH-, (N)
- -CH < sub > 2 < /sub > -CH < sub > 2 < /sub > -CH = , (N)
- =CH-CH=CH-, (N) =CH-CH₂-CH= or (N)
- -CH=CH-CH= compound; which is stated in aforementioned (24) which is a { (N) shows nitrogen atom of ring B }
- compound; which is stated in aforementioned (24) which is a ringwhere (33) ring B has substituent on nitrogen atom
- (34) ring B, adjacent carbon atom being oxo group in nitrogen atom, compound; which is stated in aforementioned (24) which is a unsubstituted ring
- (35) X optionally substitutable C_{1- 4}alkylene, -NR¹-, -O- or -CO-NR¹- compound; which is stated in theaforementioned (24) which is a (R¹ shows same meaning as aforementioned (24) statement.)
- compound; which is stated in aforementioned (24) where (36) Ar¹ other than R is heteroaromatic group of optionally substitutable 5 or 6 members other than optionally substitutable phenyl group or R
- compound; which is stated in aforementioned (24) where (37) Ar¹ is optionally substitutable phenyl group other than R
- (38) R -Y-Ar² compound; which is stated in aforementioned (24)which is a (Y and Ar² show same meaning as aforementioned (24)statement.)
- (39) Y bond, optionally substitutable C₁₋₄alkylene, optionally substitutable C₂₋₄alkenylene, -O-, -S-, -O-CH₂-, -CH₂-, -CH₂-, -CH<sub>3</sup>-, -NR³-CO-,

は置換されていてもよいアシル基を示す)である 前記(24)記載の化合物;

(40)Y が-O-または-S-である前記(24)記載の化 合物;

(41)Ar² が置換されていてもよいフェニル基または置換されていてもよい 5 または 6 員の芳香族複素環基である前記(24)記載の化合物;

(42)Ar² が置換されていてもよいフェニル基、置換されていてもよいピリジル基、置換されていてもよいチェニル基または置換されていてもよいチアゾリル基である前記(24)記載の化合物;

(43)2,8-ジメチル-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミ ン;2-メチル-N-[2-[(フェニルスルファニル)フェニ ル]ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン;N-[3-(3-クロ ロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒ ドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン;(-)-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テト ラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン:2-[5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル-6,7-ジヒド ロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N-(2-モル ホリノエチル)アセトアミド;N-[3-(3-クロロフェノキ シ)フェニル]-N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリ ド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アセトアミド;3-[[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミノ]-2-メチル -5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8-イ ル]メチル]ピペリジン-1-イル]メチル]安息香酸:2-メチル-N-[3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾ ール-4-イル)メトキシ]フェニル]-6,7,8,9-テトラヒド ロピリミドアゼピン-5-アミン;6-(3-クロロフェノキ シ)-1-(2-メチル-6,7,8,9-テトラヒドロピリミドアゼ ピン-5-イル)-1,3-ジヒドロベンズイミダゾール-2-オン;またはその塩もしくはそのプロドラッグ;など に関する。]

[0005]

前記式中、環Aで示される「置換されていてもよいピリミジン環」の「ピリミジン環」が有していてもよい置換基としては、例えば、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいを表環基、置換されていてもよいアシル基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいと、置換されたスルフィニル基、置換されたスルホニル基、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨ

-SO₂-NR³- or -NR³-SO₂- compound; which is stated in theaforementioned (24) which is a (R³ shows hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.)

(40) Y -O- or -S- compound; which is stated in theaforementioned (24) which is

(41) Ar² optionally substitutable phenyl group or substituted phenyl group compound; which is stated in aforementioned(24) which is a heteroaromatic group of 5 or 6 members which are possible to be done

compound; which is stated in aforementioned (24) where (42) Ar² is optionally substitutable phenyl group, optionally substitutable pyridyl group, optionally substitutable thienyl group or optionally substitutable thiazolyl group

(43) 2 and 8 -dimethyl -N- [2 - (phenylthio) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; 2methyl -N- [2 - [(phenyl sulfanyl) phenyl] pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; (-) -N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2-methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine ;2- [5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl]-N-(2-morpholino ethyl) acetamide; N-[3-(3 -chlorophenoxy) phenyl]-N-(2-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) acetamide; 3- [[4 - [[5 - [[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8-yl | methyl | piperidine -1- yl | methyl | benzoic acid; 2- methyl -N-[3 - [(5 -methyl -2- phenyl -1, 3oxazole -4- yl) methoxy | phenyl | -6, 7, 8 and 9 -[tetorahidoropirimidoazepin] - 5 -amine; 6- (3 -chlorophenoxy) - 1 - (2 -methyl -6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimidoazepin] - 5 -yl) - 1 and 3 -dihydro benzimidazole -2- on ;or its salt or it regards prodrug; etc.]

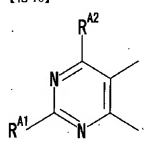
[0005]

for example optionally substitutable hydrocarbon group , optionally substitutable heterocyclic group , optionally substitutable acyl group , optionally substitutable amino group , optionally substitutable hydroxyl group , optionally substitutable thiol group , sulfinyl group , which is substituted sulfonyl group , halogen atom which issubstituted (preferably chlorine , bromine etc such as example and fluorine , chlorine , bromine , iodine), be able to list (preferably , optionally substitutable hydrocarbon group , optionally

ウ素等、好ましくは塩素、臭素等)、シアノ基、ニトロ基等(好ましくは、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基、置換されたスルフィニル基、置換されたスルホニル基等)が挙げられ、これらの置換基は置換可能な任意の位置に 1 ないし 2 個(好ましくは 1 個)置換していてもよい。

環Aとしては、式

【化 16】



【R^{A1} および R^{A2} がそれぞれ水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基、置換されたスルフィニル基、置換されたスルホニル基または置換されていてもよいアミノ基を示す。〕で表されるピリミジン環が好ましい。

ここで、R^{A1} としては、置換されていてもよいアルキル基、置換されていてもよいアミノ基(好ましくは、置換されていてもよいアルキル基など)などが好ましく、なかでも、メチル、アミノ(好ましくは、メチルなど)などが好ましく用いられる。

また、R^{A2} としては、水素原子、ハロゲン原子、 置換されていてもよい炭化水素基、置換された ヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール 基、置換されたスルフィニル基、置換されたスル ホニル基、置換されていてもよいアミノ基(好まし くは、水素原子、置換されていてもよいアルキル 基など)などが好ましく、なかでも、水素原子など が好ましく用いられる。

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「ハロゲン原子」としては、例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、例えば、脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基(非芳香族環状炭化水素基)、アリール基

substitutable amino group, optionally substitutable hydroxyl group, optionally substitutable thiol group, sulfinyl group, which is substituted sulfonyl group etc which issubstituted) such as cyano group, nitro group in aforementioned Formula, as substituent "pyrimidine ring" of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with ring A hasbeen allowed to have possessed, as for these substituent in substitutable desired position 1 or 2(preferably 1) optionally substitutable.

As ring A, formula
[Chemical Formula 16]

pyrimidine ring which is displayed with {sulfinyl group, where R^{A1} and R^{A2} are substituted hydrogen atom, halogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable hydroxyl group, optionally substitutable thiol group, respectively sulfonyl group or optionally substitutable amino group which is substituted is shown. } is desirable.

Here, optionally substitutable alkyl group , optionally substitutable amino group (Such as preferably , optionally substitutable alkyl group) etc is desirable as R<sup>A1<sup>, can use methyl , amino (Such as preferably , methyl)etc desirably even among them.

In addition, hydrogen atom , halogen atom , optionally substitutable hydrocarbon group , hydroxyl group , optionally substitutable thiol group , which is substituted sulfinyl group , which is substituted sulfinyl group , which is substituted sulfinyl group , optionally substitutable amino group (Such as preferably , hydrogen atom , optionally substitutable alkyl group) etc which is substituted is desirable as R^{A2}, can use hydrogen atom etc desirably even among them.

As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with ring A you can list the for example fluorine, chlorine, bromine, iodine etc "halogen atom" as.

In "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A the for example aliphatic chain type hydrocarbon group , alicyclic hydrocarbon group (nonaromatic ring hydrocarbon group), you can list aryl

(芳香族炭化水素基)等が挙げられる。

炭化水素基の例としての「脂肪族鎖式炭化水素基」としては、例えばアルキル基、アルケニル基、アルキニル基等の直鎖状又は分枝鎖状の脂肪族炭化水素基が挙げられる。

ここで、アルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、n-ベンチル、イソプチル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、1-メチルプロピル、n-ベキシル、イソヘキシル、1,1-ジメチルブチル、2,2-ジメチルブチル、3,3-ジメチルプロピル、2-エチルプチル、1-メチルヘプチル、1-エチルヘキシル、1-オクチル、1-メチルヘプチル、1-エチルヘキシル、1-オクチル、1-メチルヘプチル、1-エチルヘキシー(好ましくは 1-1-1-オアルキル等)等が挙げられる。

アルケニル基としては、例えばビニル、アリル、イソプロペニル、2-メチルアリル、1-プロペニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-メチル-2-ブテニル、3-メチル-2-ブテニル、1-ペンテニル、2-ペンテニル、3-ペンテニル、1-ヘキセニル、2-ヘキセニル、3-ヘキセニル、4-ヘキセニル、5-ヘキセニルのの C_{2-6} アルケニル基等が挙げられる。

アルキニル基としては、例えばエチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-ブチニル、1-ペンチニル、2-ペンチニル、3-ペンチニル、4-ペンチニル、1-ヘキシニル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、5-ヘキシニル等の C_{2-6} アルキニル基が挙げられる。

炭化水素基の例としての「脂環式炭化水素基」 としては、例えばシクロアルキル基、シクロアル ケニル基、シクロアルカジエニル基等の飽和又 は不飽和の脂環式炭化水素基が挙げられる。

ここで、「シクロアルキル基」としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル等の C_{3-9} シクロアルキル等が挙げられる。

「シクロアルケニル基」としては、例えば 2-シクロペンテン-1-イル、3-シクロペンテン-1-イル、2-シクロヘキセン-1-イル、3-シクロヘキセン-1-イル、1-シクロブテン-1-イル、1-シクロヘキセン-1-イル、1-シクロヘプテン-1-イル等の C_{3-9} シクロアルケニル基等が挙げられる。

「シクロアルカジエニル基」としては、例えば 2,4-シクロペンタジエン-1-イル、2,4-シクロヘキサジ

group (aromatic hydrocarbon group) etc "hydrocarbon group " as.

As example of hydrocarbon group you can list aliphatic hydrocarbon group of for example alkyl group, alkenyl group, alkynyl group or other stright or branched chain "aliphatic chain type hydrocarbon group" as.

Here, you can list for example methyl, ethyl, n- propyl, isopropyl, n- butyl, isobutyl, s-butyl, t- butyl, n- pentyl, isopentyl, neopentyl, 1- methylpropyl, n- hexyl, isohexyl, 1, 1- dimethylbutyl, 2, 2- dimethylbutyl, 3, 3- dimethylbutyl, 3, 3- dimethylbutyl, 3, 3- dimethyl propyl, 2- ethyl butyl, nheptyl, 1- methyl heptyl, 1- ethylhexyl, n- octyl, 1- methyl heptyl, nonyl or other C_{1- 10}alkyl group (preferably C_{1- 6}alkyl etc) etc as alkyl group.

As alkenyl group, you can list for example vinyl, allyl, isopropenyl, 2- methyl allyl, 1- propenyl, 2- methyl -1- propenyl, 1- butenyl, 2- butenyl, 3- butenyl, 2- ethyl -1- butenyl, 2- methyl -2- butenyl, 3- methyl -2- butenyl, 1- pentenyl, 2- pentenyl, 3- pentenyl, 4- methyl -3- pentenyl, 1- hexenyl, 2- hexenyl, 3- hexenyl, 4- hexenyl, 5-hexenyl or other C_{2- 6}alkenyl group etc.

As alkynyl group, you can list for example ethinyl, 1-propinyl, 2-propinyl, 1-butinyl, 2-butinyl, 3-butinyl, 1-pentinyl, 2-pentinyl, 3-pentinyl, 4-pentinyl, 1-hexinyl, 2-hexinyl, 3-hexinyl, 4-hexinyl, 5-hexinyl or other C₂₋₆alkynyl group.

As example of hydrocarbon group you can list for example cycloalkyl group, cycloalkenyl group, cycloalkadienyl basic or other saturated or unsaturated alicyclic hydrocarbon group "alicyclic hydrocarbon group" as.

Here, you can list for example cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, cyclohexyl, cycloheptyl, cyclooctyl, cyclo nonyl or other C₃₋₉cycloalkyl etc "cycloalkyl group" as.

"cycloalkenyl group " As, you can list for example 2-cyclopentene -1- yl, 3- cyclopentene -1- yl, 2- cyclohexene -1- yl, 3- cyclohexene -1- yl, 1- cyclobutene -1- yl, 1- cyclohexene -1- yl, 1- cyclohexene -1- yl, 1- cyclohexene -1- yl or other C_{3- 9}cycloalkenyl group etc.

"cycloalkadienyl basis" As, you can list for example 2, 4-cyclopentadiene -1- yl, 2, 4-cyclohexadiene -1- yl, 2,

エン-1-イル、2,5-シクロヘキサジエン-1-イル等の C_{4-6} シクロアルカジエニル基等が挙げられる。

炭化水素基の例としての「アリール基」としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が挙げられ、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル等の C_{6-10} アリール基等が好ましく、中でもフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等の C_{6-10} アリール基等が特に好ましい。

また、炭化水素基の例として、1,2-ジヒドロナフチル、1,2,3,4-テトラヒドロナフチル、インデニル、ジヒドロベンゾシクロヘプテニル、フルオレニルなどのように、前記した脂環式炭化水素基および芳香族炭化水素基から選ばれる同一または異なった 2~3 個の基(好ましくは 2 種以上の基)の縮合から誘導される二または三環式炭化水素基などが挙げられる。

[0006]

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基としては、

例えば、

(i)ハロゲン化されていてもよい低級アルキル基、

低級(C₁₋₆)アルコキシ-低級(C₁₋₆)アルキル基、

低級(C₂₋₆)アルケニルオキシ-低級(C₁₋₆)アルキル基、

(ii)ハロゲン原子(例えば、フルオロ,クロル,ブロム,ヨードなど)、

(iii)低級アルキレンジオキシ基(例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなどの C₁₋₃ アルキレンジオキシ基など)、

(iv)二トロ基、

(v)シアノ基、

チオシアノ基、

(vi)ヒドロキシ基、

チオール基、

オキソ基、

チオキソ基、

(vii)ハロゲン化されていてもよい低級アルコキ

5-cyclohexadiene -1- yl or other C₄₋₆cycloalkadienyl basis etc.

As example of hydrocarbon group you can list monocyclic or condensed polycyclic aromatic hydrocarbon hydrogen group "aryl group " as, the for example phenyl , naphthyl , anthryl , phenanthryl , acenaphthylenyl or other C₆₋₁₄aryl group etc is desirable, phenyl , 1-naphthyl , 2-naphthyl or other C₆₋₁₀aryl group etc especially is desirable evenamong them.

In addition, as example of hydrocarbon group, 1 and 2 -dihydro naphthyl, 1, 2, 3, 4- tetrahydro naphthyl, indenyl, dihydro benzo cyclo heptenyl, fluorenyl or other way, beforeyou can list alicyclic hydrocarbon group and same it is chosen from aromatic hydrocarbon group or asfor forks which are induced from condensation of basic (Basis of preferably 2 kinds or more) 2 - 3 itdiffers tricyclic hydrocarbon group etc which was inscribed.

[0006]

As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with ring A as substituent the "hydrocarbon group" in "optionally substitutable hydrocarbon group" has been allowed to have possessed,

for example

(i) halogenation lower alkyl group , which is possible to be done

lower (C_{1- 6}) alkoxy -lower (C_{1- 6}) alkyl group,

lower (C₂₋₆) alkenyl oxy -lower (C₁₋₆) alkyl group,

(ii) halogen atom (Such as for example fluoro, chloro, bromo, iodo),

(iii) lower alkylene dioxy group (Such as for example methylene dioxy, ethylene dioxy or other C₁₋₃alkylene dioxy group),

(iv) nitro group,

(v) cyano group,

thio cyano group,

(vi) hydroxyl group,

thiol group,

oxo group,

thioxo basis,

(vii) halogenation lower alkoxy group, which is possible to

Page 27 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

シ基、

JP2003321472A

低級(C1.6)アルコキシ-低級(C1.6)アルコキシ基、

フェノキシ-低級(C1-6)アルコキシ基、

(viii)低級シクロアルキル基(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロへキシルなどの C_{3-6} シクロアルキル基など)、

C36シクロアルキルオキシ基、

(ix)ハロゲン化されていてもよい低級アルキル チオ基、

低級(C₁₋₆)アルコキシ-低級(C₁₋₆)アルキルチオ 基、

低級(C_{1-6})アルコキシ-カルボニル-低級(C_{1-6})アルキルチオ基、

カルボキシ-低級(C1-6)アルキルチオ基、

ヒドロキシ-低級(C1-6)アルキルチオ基、

フェノキシ-低級(C1-6)アルキルチオ基、

低級 (C_{1-6}) アルキルチオ-低級 (C_{1-6}) アルキルチオ基、

(x)アミノ基、

(xi)モノ-低級アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ,エチルアミノ,プロピルアミノなどのモノ- C_{1-6} アルキルアミノ基など)、

(xii)ジ-低級アルキルアミノ基(例えば、ジメチルアミノ,ジエチルアミノなどのジ-C₁₋₆ アルキルアミノ基など)、

(xiii)1 個の窒素原子以外に窒素原子、

酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ 原子を1乃至3個有していてもよい5乃至7員 環状アミノ基(例えば、ピロリジノ、5-オキソ-1-ピロ リジニル、ピペリジノ、ピペラジノ、モルホリノ、チオモ ルホリノ(硫黄原子は酸化されていてもよい)、サ クシンイミド、1-ピラゾリル、5-オキソ-1-ピラゾリジ ニルなど;また、該環状アミノ基は、ベンゼン環と 縮合して、フタルイミドなどを形成していてもよ く、低級アルキル(例、メチル、エチル、プロピ ル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル、ペンチル、 **ヘキシル等の C₁₋₆ アルキル等)、アラルキル** (例、ベンジル、フェネチル等の C7-10 アラルキル 等)、アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフ チル等の C₆₋₁₀ アリール等)、ホルミル、アルカノ イル(例、アセチル等の C2-6 アルカノイル等)等を 置換基として 1 ないし 2 個有していてもよい)、

5 乃至 7 員環状アミノカルボニル基(5 乃至 7 員

be done

lower (C_{1- 6}) alkoxy -lower (C₁₋₆) alkoxy group,

phenoxy -lower (C₁₋₆) alkoxy group,

(viii) lower cycloalkyl group (Such as for example cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, cyclohexyl or other C₃₋₆cycloalkyl group),

C₃₋₆cycloalkyl oxy group,

(ix) halogenation lower alkyl thio group , which is possible to be done

lower (C_{1- 6}) alkoxy -lower (C₁₋₆) alkyl thio group,

lower (C_{1- 6}) alkoxy -carbonyl -lower (C_{1- 6}) alkyl thio group,

carboxy -lower (C₁₋₆) alkyl thio group,

hydroxy -lower (C₁₋₆) alkyl thio group,

phenoxy -lower (C₁₋₆) alkyl thio group,

lower (C₁₋₆) alkyl thio -lower (C₁₋₆) alkyl thio group,

(x) amino group,

(xi) mono lower alkyl amino group (Such as for example methylamino, ethylamino, propyl amino or other mono C₁₋₆alkyl amino group),

(xii) di-lower alkyl amino group (Such as for example dimethylamino, diethyl amino or other di-C₁₋₆alkyl amino group),

(xiii) Other than nitrogen atom of 1 nitrogen atom,

5 to 7-member ring amino group which 1 to 3 are possible to have possessed heteroatom whichis chosen from oxygen atom and sulfur atom child (for example pyrrolidino , 5-oxo -1-pyrrolidinyl , piperidino , piperazino , morpholino , thiomorpholino (sulfur atom may be done oxidation), succinimide , 1- pyrazolyl , 5-oxo -1- pyrazolidinyl etc; and, said cyclic amino group , benzene ring condensing, mayform phthalimide etc, lower alkyl (Example and methyl , ethyl , propyl , isopropyl , butyl , t-butyl , pentyl , hexyl or other C₁₋₆alkyl etc), aralkyl (Example and benzyl , phenethyl or other C₇₋₁₀aralkyl etc), aryl (Example and phenyl , 1- naphthyl , 2- naphthyl or other C₆₋₁₀aryl etc), with the formyl , alkanoyl (Example and acetyl or other C₂₋₆alkanoyl etc) etc as substituent 1 or 2 to have possessed is possible),

5 to 7-member ring amino carbonyl group (As for

環状アミノの具体例は前記と同様)、

5 乃至 7 員環状アミノカルボニル-低級(C_{1-6})アルキル基(5 乃至 7 員環状アミノの具体例は前記と同様)、

5 乃至 7 員環状アミノ-低級(C_{1-6})アルキル-カルボニル基(5 乃至 7 員環状アミノの具体例は前記と同様)、

(xiv)低級アルキル-カルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミノ,プロピオニルアミノ,ブチリルアミノなどの C_{1-6} アルキル-カルボニルアミノ基など)、

低級(C₁₋₆)アルコキシ-低級(C₁₋₆)アルキル-カルボニルアミノ基、

ベンゾイルアミノ基、

ナフトイルアミノ基、

(xv)アミノカルボニルオキシ基、

(xvi)モノ-低級アルキルアミノ-カルボニルオキシ 基(例えば、メチルアミノカルボニルオキシ,エチルアミノカルボニルオキシなどのモノ- C_{1-6} アルキルアミノ-カルボニルオキシ基など)、

低級(C1.6)アルコキシ-アミノ基、

ヒドロキシ-アミノ基(-NH-OH)、

低級(C1.6)アルコキシ-イミノ基、

ヒドロキシ-イミノ基(=N-OH)、

(xvii)ジ-低級アルキルアミノ-カルボニルオキシ 基(例えば、ジメチルアミノカルボニルオキシ,ジ エチルアミノカルボニルオキシなどのジ-C₁₋₆ ア ルキルアミノ-カルボニルオキシ基など)、

(xviii)低級アルキルスルホニルアミノ基(例えば、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ,プロピルスルホニルアミノなどの C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基など)、

(xix)低級アルコキシ-カルボニル基(例えば、メトキシカルボニル,エトキシカルボニル,プロポキシカルボニル,イソブトキシカルボニルなどの C_{1-6} アルコキシ-カルボニル基など)、

C₁₋₆アルコキシ-カルボニル-C₁₋₆アルキル基、

(xx)カルボキシル基、

カルボキシ-C₁₋₆アルキル基、

(xxi)ホルミル、

embodiment of 5 to 7-member ring amino similarity to description above),

5 to 7-member ring amino carbonyl -lower (C₁₋₆) alkyl group (As for embodiment of 5 to 7-member ring amino similarity to description above),

5 to 7-member ring amino -lower (C₁₋₆) alkyl -carbonyl group (As for embodiment of 5 to 7-member ring amino similarity to description above),

(xiv) lower alkyl -carbonyl amino group (Such as for example acetylamino, propanoyl amino, butyryl amino or other C₁₋₆alkyl -carbonyl amino group),

lower (C_{1- 6}) alkoxy -lower (C₁₋₆) alkyl -carbonyl amino group,

benzoyl amino group,

naphthoyl amino group,

(xv) amino carbonyl oxy group,

(xvi) mono lower alkyl amino -carbonyl oxy group (Such as for example methylamino carbonyl oxy, ethylamino carbonyl oxy or other mono C₁₋₆alkyl amino -carbonyl oxy group),

lower (C₁₋₆) alkoxy -amino group,

hydroxy -amino group (-NH-OH),

lower (C₁₋₆) alkoxy -imino group,

hydroxy -imino group (=N-OH),

(xvii) di- lower alkyl amino -carbonyl oxy group (Such as for example dimethylamino carbonyl oxy, diethyl amino carbonyl oxy or other di- C₁₋₆alkyl amino -carbonyl oxy group),

(xviii) lower alkyl sulfonyl amino group (Such as for example methyl sulfonyl amino, ethyl sulfonyl amino, propyl sulfonyl amino or other C₁₋₆alkyl sulfonyl amino group),

(xix) lower alkoxy -carbonyl group (Such as for example methoxycarbonyl, ethoxy carbonyl, propoxy carbonyl, isobutoxy carbonyl or other C_{1- 6}alkoxy -carbonyl group),

C₁₋₆alkoxy -carbonyl -C₁₋₆alkyl group,

(xx) carboxyl group,

carboxy -C₁₋₆alkyl group,

(xxi) formyl,

低級アルキル-カルボニル基(例えば、メチルカルボニル,エチルカルボニル,ブチルカルボニルなどの C_{1-6} アルキル-カルボニル基など)、

低級アルキル-カルボニルオキシ基(例えば、メチルカルボニルオキシ,エチルカルボニルオキシ,ブチルカルボニルオキシなどの C₁₋₆ アルキル-カルボニルオキシ基など)、

C₁₋₆アルコキシ-C₁₋₆アルキル-カルボニル基、

(xxii)低級シクロアルキル-カルボニル(例えば、シクロプロピルカルボニル、シクロブチルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニルなどの C_{3-6} シクロアルキル-カルボニル基など)、

低級シクロアルキル-カルボニルオキシ(例えば、シクロプロピルカルボニルオキシ、シクロブチルカルボニルオキシ、シクロペンチルカルボニルオキシ、シクロヘキシルカルボニルオキシ などの C_{3-6} シクロアルキル-カルボニルオキシ基など)、

(xxiii)カルバモイル基、

カルバモイルオキシ基、

カルバモイル-C1-6アルキル基、

(xxiv)モノ-低級アルキル-カルバモイル基(例えば、メチルカルバモイル,エチルカルバモイル,プロピルカルバモイル,ブチルカルバモイルなどのモノ- $C_{1.6}$ アルキル-カルバモイル基など)、

モノ-低級アルキル-カルバモイルオキシ基(例えば、メチルカルバモイルオキシ,エチルカルバモイルオキシ,ブラピルカルバモイルオキシ,ブチルカルバモイルオキシなどのモノ-C₁₋₆ アルキル-カルバモイルオキシ基など)、

モノ-C₁₋₆ アルキル-カルバモイル-C₁₋₆ アルキル 基、

(xxv)ジ-低級アルキル-カルバモイル基(例えば、ジエチルカルバモイル,ジブチルカルバモイルなどのジ- C_{1-6} アルキル-カルバモイル基など)、

ジ-低級アルキル-カルバモイルオキシ基(例えば、ジエチルカルバモイルオキシ,ジブチルカルバモイルオキシなどのジ- C_{1-6} アルキル-カルバモイル基オキシなど)、

ジ-C₁₋₆ アルキル-カルバモイル-C₁₋₆ アルキル 基、

(xxvi)低級アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル,エチルスルホニル,プロピルスル

lower alkyl -carbonyl group (Such as for example methyl carbonyl, ethyl carbonyl, butyl carbonyl or other C₁₋₆alkyl -carbonyl group),

lower alkyl -carbonyl oxy group (Such as for example methyl carbonyl oxy , ethyl carbonyl oxy , butyl carbonyl oxy or other C \leq sub \geq 1- 6 \leq sub \geq alkyl -carbonyl oxy group),

C_{1- 6}alkoxy -C_{1- 6}alkyl -carbonyl group,

(xxii) lower cycloalkyl -carbonyl (Such as for example cyclopropyl carbonyl, cyclobutyl carbonyl, cyclopentyl carbonyl, [shikurohekishirukaruboniru] or other C₃₋₆cycloalkyl -carbonyl group),

lower cycloalkyl -carbonyl oxy (Such as for example cyclopropyl carbonyl oxy, cyclobutyl carbonyl oxy, cyclopentyl carbonyl oxy, [shikurohekishirukaruboniruokishi] or other C₃₋₆cycloalkyl -carbonyl oxy group),

(xxiii) carbamoyl group,

carbamoyl oxy group,

carbamoyl -C₁₋₆alkyl group,

(xxiv) mono lower alkyl -carbamoyl group (Such as for example methyl carbamoyl, ethyl carbamoyl, propyl carbamoyl, butyl carbamoyl or other mono C₁₋₆alkyl -carbamoyl group),

mono lower alkyl -carbamoyl oxy group (Such as for example methyl carbamoyl oxy , ethyl carbamoyl oxy , propyl carbamoyl oxy , butyl carbamoyl oxy or other mono $C\leq b^1-6\leq b^1-6\leq b$

mono C_{1- 6}alkyl -carbamoyl -C₁₋₆alkyl group .

(xxv) di- lower alkyl -carbamoyl group (Such as for example diethyl carbamoyl , dibutyl carbamoyl or other di- C₁₋₆alkyl -carbamoyl group),

di- lower alkyl -carbamoyl oxy group (Such as for example diethyl carbamoyl oxy , dibutyl carbamoyl oxy or other di- $C\leq b^1-6\leq sub\geq kyl$ -carbamoyl group oxy),

di- C_{1- 6}alkyl -carbamoyl -C_{1- 6}alkyl group,

(xxvi) lower alkyl sulfonyl group (Such as for example methyl sulfonyl, ethyl sulfonyl, propyl sulfonyl or other

ホニルなどの C₁₋₆アルキルスルホニル基など)、

(xxvii)低級シクロアルキルスルホニル(例えば、シクロペンチルスルホニル,シクロヘキシルスルホニルなどの C_{3-6} シクロアルキルスルホニルなど)、

(xxviii)フェニル基、

(xxix)ナフチル基、

(xxx)モノ-フェニル-低級アルキル基(例えばベンジル、フェニルエチルなどのモノ-フェニル- C_{1-6} アルキル基など)、

モノ-フェニル-低級アルキルオキシ基(例えばベンジルオキシなどのモノ-フェニル-C₁₋₆ アルキルオキシ基など)、

モノ-フェニル-低級(C_{1-6})アルキルオキシ-低級(C_{1-6})アルキル基、

フェニル-低級アルケニル基(例えば、フェニル-C₂₋₆アルケニル基など)、

フェニル-低級(C1-6)アルキルオキシカルボニル、

フェニル-C₁₋₆アルキル-カルボニル基、

フェニル-C₂₋₆アルケニル-カルボニル基、

(xxxi)ジ-フェニル-低級アルキル基(例えば、ジフェニルメチル、ジフェニルエチルなどのジ-フェニル- C_{1-6} アルキル基など)、

ジ-フェニル-低級アルキルオキシ基(例えば、ジフェニルメチルオキシなどのジ-フェニル- C_{1-6} アルキルオキシ基など)、

ジ-フェニル-低級(C_{1-6})アルキルオキシ-低級(C_{1-6})アルキル基、

(xxxii)モノ-フェニル-低級アルキル-カルボニルオキシ基(例えばフェニルメチルカルボニルオキシ、フェニルエチルカルボニルオキシなどのモノ-フェニル- C_{1-6} アルキル-カルボニルオキシ基など)、

(xxxiii)ジ-フェニル-低級アルキル-カルボニルオキシ基(例えば、ジフェニルメチルカルボニルオキシ、ジフェニルエチルカルボニルオキシなどのジ-フェニル- C_{1-6} アルキル-カルボニルオキシ基など)、

(xxxiv)フェノキシ基、

フェニルチオ基、

フェノキシ-C₁₋₆アルキル基、

フェニルチオ-C₁₋₆アルキル基、

C₁₋₆alkyl sulfonyl group),

(xxvii) lower cycloalkyl sulfonyl (for example [shikuropenchirusuruhoniru], such as [shikurohekishirusuruhoniru] or other C₃₋₆cycloalkyl sulfonyl),

(xxviii) phenyl group,

(xxix) naphthyl group,

(xxx) mono phenyl -lower alkyl group (Such as for example benzyl, phenylethyl or other mono phenyl -C₁₋₆alkyl group),

mono phenyl -lower alkyloxy group (Such as for example benzyloxy or other mono phenyl -C_{1- 6}alkyloxy group),

mono phenyl -lower (C_{1- 6}) alkyl oxy -lower (C_{1- 6}) alkyl group,

phenyl -lower alkenyl group (Such as for example phenyl -C_{2- 6}alkenyl group),

phenyl -lower (C_{1 - 6}) alkyl oxycarbonyl,

phenyl -C₁₋₆alkyl -carbonyl group,

phenyl -C_{2- 6}alkenyl -carbonyl group,

(xxxi) diphenyl -lower alkyl group (Such as for example diphenylmethyl, biphenyl ethyl or other diphenyl -C₁₋₆alkyl group),

diphenyl -lower alkyloxy group (Such as for example diphenylmethyl oxy or other diphenyl -C₁₋₆alkyloxy group),

diphenyl -lower (C_{1- 6}) alkyl oxy -lower (C_{1- 6}) alkyl group,

(xxxii) mono phenyl -lower alkyl -carbonyl oxy group (Such as for example phenylmethyl carbonyl oxy, phenylethyl carbonyl oxy or other mono phenyl -C₁₋₆alkyl -carbonyl oxy group),

(xxxiii) diphenyl -lower alkyl -carbonyl oxy group (Such as for example diphenylmethyl carbonyl oxy , biphenyl ethyl carbonyl oxy or other diphenyl -C_{1- 6}alkyl -carbonyl oxy group),

(xxxiv) phenoxy group,

phenylthio group,

phenoxy -C₁₋₆alkyl group,

phenylthio -C₁₋₆alkyl group,

(xxxv)モノ-フェニル-低級アルキル-カルボニル基(例えばフェニルメチルカルボニル、フェニルエチルカルボニルなどのモノ-フェニル- C_{1-6} アルキル-カルボニル基など)、

(xxxvi)ジ-フェニル-低級アルキル-カルボニル基 (例えば、ジフェニルメチルカルボニル、ジフェニルエチルカルボニルなどのジ-フェニル- C_{1-6} アルキル-カルボニル基など)、

(xxxvii)ベンゾイル基、

ベンゾイルオキシ基、

ベンゾイル-Cusアルキル基、

ベンゾイル-C₁₋₆アルコキシ基、

ジ-ベンゾイル-CL6アルキル基、

ジ-ベンゾイル-C₁₋₆アルコキシ基、

(xxxviii)フェノキシカルボニル基、

(xxxix)(モノまたはジ)フェニル-低級アルキル-カルバモイル基(例えば、ベンジルカルバモイル、フェネチルカルバモイル、ジベンジルカルバモイル、ジフェネチルカルバモイル、ジフェニルプロピル-カルバモイルなどの(モノまたはジ)フェニル-C₁₋₆アルキル-カルバモイル基など)、

N-(フェニル-低級アルキル)-N-(低級アルキル)-カルバモイル基(例えば、<math>N-ベンジル-N-メチル-カルバモイル、N-フェネチル-N-メチル-カルバモイルなどの $N-(フェニル-C_{1-6}$ アルキル)- $N-(C_{1-6}$ アルキル)-カルバモイル基など)、

(モノまたはジ)フェニル-低級アルケニル-カルバモイル基(例えば、フ(モノまたはジ)フェニル- C_{2-6} アルケニル-カルバモイル基など)、

アミノ-C_{1.6}アルキル-カルバモイル基、

モノ- C_{1-6} アルキルアミノ- C_{1-6} アルキル-カルバモイル基、

ジ-C₁₋₆ アルキルアミノ-C₁₋₆ アルキル-カルバモイル基

(xxxx)フェニルカルバモイル基、

ナフチルカルバモイル基、

テトラヒドロナフチルカルバモイル基、

(xxxxi)フェニル-低級アルキル-カルボニルアミノ 基(例えば、フェニル-メチルカルボニルアミノ、フェニル-エチルカルボニルアミノなどのフェニル-C 1-6アルキル-カルボニルアミノなど)、

ジフェニル-低級アルキル-カルボニルアミノ基(例えば、ジフェニル-メチルカルボニルアミノ、ジ

(xxxv) mono phenyl -lower alkyl -carbonyl group (Such as for example phenylmethyl carbonyl, phenylethyl carbonyl or other mono phenyl -C₁₋₆alkyl -carbonyl group),

(xxxvi) diphenyl -lower alkyl -carbonyl group (Such as for example diphenylmethyl carbonyl, biphenyl ethyl carbonyl or other diphenyl -C₁₋₆alkyl -carbonyl group),

(xxxvii) benzoyl group,

benzoyl oxy group,

benzovl -C₁₋₆alkvl group.

benzoyl -C₁₋₆alkoxy group,

di-benzoyl -C₁₋₆alkyl group,

di-benzoyl -C₁₋₆alkoxy group,

(xxxviii) phenoxy carbonyl group,

(xxxix) (mono or di) phenyl -lower alkyl -carbamoyl group (Such as for example benzyl carbamoyl, phenethyl carbamoyl, dibenzyl carbamoyl, di phenethyl carbamoyl, biphenyl propyl -carbamoyl or other (mono or di) phenyl -C₁₋₆alkyl -carbamoyl group),

N- (phenyl -lower alkyl) -N- (lower alkyl) -carbamoyl group (for example N- benzyl -N- methyl -carbamoyl , N- phenethyl -N- methyl -carbamoyl or other N- (phenyl -C_{l-6}alkyl) -N- (C_{l-6}alkyl) such as -carbamoyl group),

(mono or di) phenyl -lower alkenyl -carbamoyl group (Such as for example [fu] (mono or di) phenyl -C₂₋₆alkenyl -carbamoyl group),

amino -C_{1- 6}alkyl -carbamoyl group,

mono C_{1- 6}alkyl amino -C_{1- 6}alkyl -carbamoyl group,

di- C_{1- 6}alkyl amino -C_{1- 6}alkyl -carbamoyl group,

(xxxx) phenyl carbamoyl group,

naphthyl carbamoyl group,

tetrahydro naphthyl carbamoyl group,

(xxxxi) phenyl -lower alkyl -carbonyl amino group (Such as for example phenyl -methyl carbonyl amino, phenyl -ethyl carbonyl amino or other phenyl -C_{l- 6}alkyl -carbonyl amino).

biphenyl -lower alkyl -carbonyl amino group (Such as for example biphenyl -methyl carbonyl amino , biphenyl -ethyl

フェニル-エチルカルボニルアミノなどのジフェニル-C₁₋₆アルキル-カルボニルアミノなど)、

(xxxxii)フェニル-低級アルキルアミノ(例えば、フェニル-メチルアミノ、フェニル-エチルアミノなどのフェニル- C_{1-6} アルキルアミノなど)、

フェニル-C₁₋₆アルキルアミノ-C₁₋₆アルキル、

フェニルアミノ、

(xxxxiii)フェニル-低級アルキルスルホニル基 (例えば、フェニル-メチルスルホニル、フェニル-エチルスルホニルなどのフェニル-C₁₋₆ アルキル スルホニル基など)、

フェニルスルホニル-低級アルキル基(例えば、フェニルスルホニル-メチル、フェニルスルホニル-エチルなどのフェニルスルホニル- C_{1-6} アルキル基など)、

(xxxxiv)フェニルスルホニル基、

フェニルスルフィニル基、

(xxxxv)フェニル-低級アルキルスルフィニル基 (例えば、フェニル-メチルスルフィニル、フェニル -エチルスルフィニルなどのフェニル- C_{1-6} アルキルスルフィニル基など)、

(xxxxvi)フェニル-低級アルキルスルホニルアミノ基(例えば、フェニル-メチルスルホニルアミノ、フェニル-エチルスルホニルアミノなどのフェニル-C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基など)、

(xxxxvii)フェニルスルホニルアミノ基、

(xxxxviii)C₁₄アルキル-カルボニル、

カルボニル-C₁₋₄アルキル、

カルボニル、

カルボニルオキシ、

カルボニルアミノ、

カルバモイル、

C1-4 アルキレンアミノ、

C14 アルキレンオキシ、

C1-4 アルキレンチオ、

C₁₋₄ アルキレンなどを介して結合していてもよい「複素環基」(例、環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」と同様なものなど;好ましくは、ピリジル、チエニル、フリル、テトラヒドロフリルなどの 5 ないし 6

carbonyl amino or other biphenyl -C_{1- 6}alkyl -carbonyl amino),

(xxxxii) phenyl -lower alkyl amino (Such as for example phenyl -methylamino, phenyl -ethylamino or other phenyl -C₁₋₆alkyl amino),

phenyl -C₁₋₆alkyl amino -C₁₋₆alkyl,

phenylamino,

(xxxxiii) phenyl -lower alkyl sulfonyl group (Such as for example phenyl -methyl sulfonyl , phenyl -ethyl sulfonyl or other phenyl -C_{1- 6}alkyl sulfonyl group),

phenyl sulfonyl -lower alkyl group (Such as for example phenyl sulfonyl -methyl, phenyl sulfonyl -ethyl or other phenyl sulfonyl -C₁₋₆alkyl group),

(xxxxiv) phenyl sulfonyl group,

phenyl sulfinyl group,

(xxxxv) phenyl -lower alkyl sulfinyl group (Such as for example phenyl -methyl sulfinyl, phenyl -ethyl sulfinyl or other phenyl -C₁₋₆alkyl sulfinyl group),

(xxxxvi) phenyl -lower alkyl sulfonyl amino group (Such as for example phenyl -methyl sulfonyl amino, phenyl -ethyl sulfonyl amino or other phenyl -C₁₋₆alkyl sulfonyl amino group),

(xxxxvii) phenyl sulfonyl amino group,

(xxxxviii) C₁₋₄alkyl-carbonyl,

carbonyl -C₁₋₄alkyl,

carbonyl,

carbonyl oxy,

carbonyl amino,

carbamoyl,

C₁₋₄alkylene amino,

C₁₋₄alkylene oxy,

C₁₋₄alkylene thio,

Through C₁₋₄alkylene etc, it is possible to have connected, "heterocyclic group" (In "optionally substitutable heterocyclic group" such as example and as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shownwith ring A "heterocyclic group" with similar ones; such as heterocyclic group of preferably, pyridyl, thienyl,

員の複素環基など)、

(xxxxix)低級 (C_{1-4}) アルキレンを介して結合していてもよい「置換されていてもよいチオール基」 (例、環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよいチオール基」と同様なものなど)および(xxxxx)低級 (C_{1-4}) アルキレンを介して結合していてもよい「置換されていてもよいドロキシ基」(例、環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよいヒドロキシ基」と同様なものなど)

[該(vii)フェノキシ-低級(C₁₋₆)アルコキシ基、(ix) フェノキシ-低級(C1.6)アルキルチオ基、(xxviii)フ ェニル基、(xxix)ナフチル基、(xxx)モノ-フェニル-低級アルキル基、モノ-フェニル-低級アルキル オキシ基、モノ-フェニル-低級(C1-6)アルキルオ キシ-低級(C1-6)アルキル基、フェニル-低級アル ケニル基、フェニル-低級(C1-6)アルキルオキシカ ルボニル、フェニル-C1-6 アルキル-カルボニル 基、フェニル-C2-6 アルケニル-カルボニル基、(xx xi)ジ-フェニル-低級アルキル基、ジ-フェニル-低 級アルキルオキシ基、ジ-フェニル-低級(C1.6)ア ルキルオキシ-低級(C₁₋₆)アルキル基、(xxxii)モ ノ-フェニル-低級アルキル-カルボニルオキシ 基、(xxxiii)ジ-フェニル-低級アルキル-カルボニ ルオキシ基、(xxxiv)フェノキシ基、フェニルチオ 基、フェノキシ-C1-6アルキル基、フェニルチオ-C1 -6 アルキル基、(xxxv)モノ-フェニル-低級アルキ ル-カルボニル基、(xxxvi)ジ-フェニル-低級アル キル-カルボニル基、(xxxvii)ベンゾイル基、ベン ゾイルオキシ基、ベンゾイル-C1-6 アルキル基、 ベンゾイル-C₁₋₆アルコキシ基、ジ-ベンゾイル-C₁₋ 。アルキル基、ジ・ベンゾイル・Cι。アルコキシ基、 (xxxviii)フェノキシカルボニル基、(xxxix)(モノま たはジ)フェニル-低級アルキル-カルバモイル 基、N-(フェニル-低級アルキル)-N-(低級アルキ ル)-カルバモイル基、(モノまたはジ)フェニル-低 級アルケニル-カルバモイル基、(モノまたはジ) フェニル-低級アルキル-カルバモイル基、(xxxx) フェニルカルバモイル基、ナフチルカルバモイル 基、テトラヒドロナフチルカルバモイル基、(xxxx i)フェニル-低級アルキル-カルボニルアミノ基、 ジフェニル-低級アルキル-カルボニルアミノ基、 (xxxxii)フェニル-低級アルキルアミノ、フェニル-C1-6 アルキルアミノ-C1-6 アルキル、フェニルアミ ノ、(xxxxiii)フェニル-低級アルキルスルホニル 基、フェニルスルホニル-低級アルキル基、(xxx xiv)フェニルスルホニル基、フェニルスルフィニ ル基、(xxxxv)フェニル-低級アルキルスルフィニ ル基、(xxxxvi)フェニル-低級アルキルスルホニ ルアミノ基、(xxxxvii)フェニルスルホニルアミノ 基および(xxxxviii)複素環基は、更に、例えば、

furil, tetrahydrofuryl or other 5 or 6 members),

Through (xxxxix) lower (C₁₋₄) alkylene, it is possible to have connected, "optionally substitutable thiol group" (As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with example and ring A "optionally substitutable thiol group "with such as similar ones)and through (xxxxx) lower (C₁₋₄) alkylene, it is possible to have connected, "optionally substitutable hydroxyl group" (As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with example and ring A "optionally substitutable hydroxyl group "with such as similar ones)

[said (vii) phenoxy -lower (C₁₋₆) alkoxy group, (ix) phenoxy -lower (C₁₋₆) alkyl thio group, (xxviii) phenyl group, (xxix) naphthyl group, (xxx) mono phenyl -lower alkyl group, mono phenyl -lower alkyloxy group, mono phenyl -lower (C₁₋₆) alkyl oxy -lower (C₁₋₆) alkyl group, phenyl -lower alkenyl group, phenyl -lower (C₁₋₆) alkyl oxycarbonyl, phenyl -C₁₋₆alkyl -carbonyl group, phenyl-C₂₋₆alkenyl-carbonyl group, (xxxi) diphenyl -lower alkyl group, diphenyl -lower alkyloxy group, diphenyl -lower (C₁₋₆) alkyl oxy -lower (C₁₋₆) alkyl group, (xxxii) mono phenyl -lower alkyl -carbonyl oxy group, (xxxiii) diphenyl -lower alkyl -carbonyl oxy group, (xxxiv) phenoxy group, phenylthio group, phenoxy -C₁₋₆alkyl group, phenylthio -C_{1- 6}alkyl group, (xxxv) mono phenyl -lower alkyl -carbonyl group, (xxxvi) diphenyl -lower alkyl -carbonyl group, (xxxvii) benzoyl group, benzoyl oxy group, benzoyl -C₁₋₆alkyl group, benzoyl -C₁₋₆alkoxy group, di-benzoyl -C₁₋₆alkyl group, di-benzoyl-C₁₋₆alkoxy group, (xxxviii) phenoxy carbonyl group, (xxxix) (mono or di) phenyl -lower alkyl -carbamoyl group, N- (phenyl -lower alkyl)-N- (lower alkyl) -carbamoyl group, (mono or di) phenyl -lower alkenyl -carbamoyl group, (mono or di) phenyl -lower alkyl -carbamoyl group, (xxxx) phenyl carbamoyl group, naphthyl carbamoyl group, tetrahydro naphthyl carbamoyl group, (xxxxi) phenyl -lower alkyl -carbonyl amino group, biphenyl -lower alkyl -carbonyl amino group, (xxxxii) phenyl -lower alkyl amino, phenyl -C₁₋₆alkyl amino -C₁₋₆alkyl, phenylamino, (xxxxiii) phenyl -lower alkyl sulfonyl group, phenyl sulfonyl -lower alkyl group, (xxxxiv) phenyl sulfonyl group, phenyl sulfinyl group, (xxxxv) phenyl -lower alkyl sulfinyl group, (xxxxvi) phenyl -lower alkyl sulfonyl amino group, (xxxxvii) phenyl sulfonyl amino group and (xxxxviii) heterocyclic group, furthermore, lower alkyl which for example halogenation is possible to be done (Such as for example methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, s-butyl, tbutyl, pentyl, hexyl or other C₁₋₆alkyl), the lower alkoxy which halogenation is possible to be done (Such

ハロゲン化されていてもよい低級アルキル(例え ば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 sec-ブチル,tert-ブチル,ペンチル,ヘキシルなどの C1-6 アルキルなど)、ハロゲン化されていてもよ い低級アルコキシ(例えば、メトキシ,エトキシ,ブ ロポキシ,イソプロポキシ,n-ブトキシ,イソブトキ シ,sec-ブトキシ,tert-ブトキシなどの C1-6 アルコキ シなど)、ハロゲン原子(例えば、フルオロ,クロ ル.ブロム.ヨードなど)、ヒドロキシ、ベンジルオキ シ、アミノ、モノ-低級アルキルアミノ(例えば、メ チルアミノ,エチルアミノ,プロピルアミノなどのモ ノ-C1-6 アルキルアミノなど)、ジ-低級アルキルア ミノ(例えば、ジメチルアミノ,ジエチルアミノなど のジ-C1-6 アルキルアミノなど)、ニトロ、ハロゲン 化されていてもよい低級アルキル-カルボニル (例えば、メチルカルボニル、エチルカルボニル、 ブチルカルボニルなどの C1.6 アルキル-カルボニ ルなど)、ベンゾイル、フェニルなどから選ばれた 1乃至4個の置換基を有していてもよい。]

などがあげられる。

また、環 A で示される「置換されていてもよいピ リミジン環」の置換基としての「置換されていても よい炭化水素基」における「炭化水素基」が有し ていてもよい置換基としては、例えば、それぞ れ、C₁₋₄ アルキル-カルボニル、カルボニル-C₁₋₄ アルキル、カルボニル、カルボニルオキシ、カル ボニルアミノ、カルバモイル、C14 アルキレンアミ ノ、C14 アルキレンオキシ、C14 アルキレンチオ、 C1-4 アルキレンなどを介して結合していてもよ い、置換されていてもよいカルバモイル基(例、-(C=O)NRx'Ry'[Rx'および Ry'はそれぞれ同一また は異なって、水素原子、置換されていてもよい 炭化水素基または置換されていてもよい複素環 基を示すか、R^xおよび R^yは互いに結合して隣 接する窒素原子と共に置換基を有していてもよ い含窒素複素環基を形成してもよい。]で表され る基など)、置換されていてもよいスルファモイル 基(例、-(SO₂)NR^xR^y[R^xおよび R^yはそれぞれ同 -または異なって、水素原子、置換されていて もよい炭化水素基または置換されていてもよい 複素環基を示すか、R*および Ryは互いに結合 して隣接する窒素原子と共に置換基を有してい てもよい含窒素複素環基を形成してもよい。]で 表される基など)、置換されていてもよいアミノ基 (例、-NRª'Rb'[Rª'および Rb'はそれぞれ同一また は異なって、水素原子または置換されていても よい炭化水素基を示すか、Rªおよび Rb'は互い に結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有 していてもよい含窒素複素環基を形成してもよ い。]で表される基など)などであってもよい。

as for example methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy, n-butoxy, isobutoxy, s-butoxy, t- butoxy or other C₁₋₆alkoxy), halogen atom (Such as for example fluoro, chloro, bromo, iodo), the hydroxy, benzyloxy, amino, mono lower alkyl amino (Such as for example methylamino, ethylamino, propyl amino or other mono C₁₋₆alkyl amino), di- lower alkyl amino (Such as for example dimethylamino, diethyl amino or other di- C₁₋₆alkyl amino), lower alkyl -carbonyl which nitro, halogenation is possible to bedone (Such as for example methyl carbonyl, ethyl carbonyl, butyl carbonyl or other C₁₋₆alkyl -carbonyl, optionally substituted ring of 1 to 4 which is chosen from benzoyl, phenyl etc aregood.]

Such as is listed.

In addition, for example respectively, through C₁₋₄alkyl -carbonyl , carbonyl -C_{1- 4}alkyl , carbonyl, carbonyl oxy, carbonyl amino, carbamoyl, C₁₋₄alkylene amino, C₁₋₄alkylene oxy . C₁₋₄alkylene thio . C₁₋₄alkylene etc, as the substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A as substituent "hydrocarbon group" in "optionally substitutable hydrocarbon group " has been allowed to have possessed, it is possible to haveconnected, optionally substitutable carbamoyl group (Example, - is displayed with (C=O) NR < sup > x' < / sup > R < sup > y' < / sup > [R < sup > x' < / sup > x' <and R^{y'} show respective identical or different, hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group or optionally substitutable heterocyclic group, or the R^{x'} and R^{y'} with nitrogen atom which it connects mutually and isadjacent may form optionally substituted ring good nitrogen-containing heterocyclic group.] such as group which), optionally substitutable sulfamoyl group (Example, - is displayed with (SO₂) NR^{x'}R^{y'} [R^{x'} and R^{y'} show respective identical or different, hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group or optionally substitutable heterocyclic group, or the R^{x'} and R^{y'} with nitrogen atom which it connects mutually and isadjacent may form optionally substituted ring good nitrogen-containing heterocyclic group. I such as group which), it is good even with optionally substitutable amino group (Example, -NR^{a'}R^{b'} is displayed with [R^{a'} and R^{b'} show respective identical or different, hydrogen atom or optionally

Page 35 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

前記式中、R*および R*で示される「置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」における「炭化水素基」および「複素環基」としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」における「炭化水素基」および「複素環基」と同様なものが挙げられる。

R*および R*で示される「置換されていてもよい 炭化水素基」および「置換されていてもよい複素 環基」における「炭化水素基」および「複素環基」は、置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、例えば、環 Aで示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

また、R^xおよびR^yが互いに結合して隣接する窒 素原子と共に形成する「置換基を有していても よい含窒素複素環基」における「含窒素複素環 基」としては、例えば、1個の窒素原子以外に窒 素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれ るヘテロ原子を 1 乃至 3 個有していてもよい 5 乃至7員環状アミノ基(例えば、ピロリジノ、ピペリ ジノ,ピペラジノ,モルホリノ,チオモルホリノ(硫黄 原子は酸化されていてもよい)、など;また、該環 状アミノ基は、ベンゼン環と縮合していてもよい) などが挙げられ、該「含窒素複素環基」が有して いてもよい置換基としては、例えば、環 A で示さ れる「置換されていてもよいピリミジン環」の置 換基としての「置換されていてもよい炭化水素 基」における「炭化水素基」が有していてもよい 置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基 などと同様なものなどが挙げられるが、なかで も、低級アルキル(例、メチル、エチル、プロピ ル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル、ペンチル、 ヘキシル等の C₁₋₆ アルキル等)、アラルキル (例、ベンジル、フェネチル等の C7-10 アラルキル 等)、アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフ チル等の C₆₋₁₀ アリール等)、ホルミル、アルカノ イル(例、アセチル等の C2-6 アルカノイル等)等が 好ましく用いられる。

substitutable hydrocarbon group , or the R^{a'} and R^{b'} with nitrogen atom which it connects mutually and isadjacent may form optionally substituted ring good nitrogen-containing heterocyclic group .] such as group which) etc.

In aforementioned Formula, it is shown "optionally substitutable hydrocarbon group " and in "optionally substitutable heterocyclic group " with the R^{x'} and R^{y'}, before as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which was inscribed "hydrocarbon group " and "heterocyclic group " as, "optionally substitutable hydrocarbon group " and in "optionally substitutable heterocyclic group ", "hydrocarbon group " and"heterocyclic group " with you can list similar ones.

It is shown "optionally substitutable hydrocarbon group " and in "optionally substitutable heterocyclic group " with R^{x'} and R^{y'}, it wasillustrated as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with for example ring A asthis substituent, (i) - you can list substituent etc of (xxxxviii) as substituent the "hydrocarbon group " where "hydrocarbon group " and "heterocyclic group " optionally substituted ring is good to substitutable desired position, in "optionally substitutable hydrocarbon group " hasbeen allowed to have possessed.

In addition, R^{x'} and R^{y'} connecting mutually, with the nitrogen atom which is adjacent "optionally substituted ring good nitrogen-containing heterocyclic group " which is formed in, you can list 5 to 7-member ring amino group (benzene ring it is possible to condense for example pyrrolidino, piperidino, piperazino, morpholino, thiomorpholino (sulfur atom may be done oxidation), such as; and, the said cyclic amino group) etc which 1 to 3 are possible to have possessed heteroatom which other than nitrogen atom of for example 1 is chosen from nitrogen atom, oxygen atom and sulfur atom child"nitrogen-containing heterocyclic group " as, as substituent said "nitrogen-containing heterocyclic group " has been allowed to have possessed, It was illustrated (i) - you can list similar ones to substituent etc of(xxxxviii) etc, as substituent "hydrocarbon group" in "optionally substitutable hydrocarbon group " has been allowed to havepossessed as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with for example ring A, but, lower alkyl (Example and methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, t-butyl, pentyl, hexyl or other C₁₋₆alkyl etc), aralkyl (Example and benzyl, phenethyl or other C₇₋₁₀aralkyl etc), aryl (Example and phenyl, 1naphthyl, 2- naphthyl or other C₆₋₁₀aryl etc), it can use formyl, alkanoyl (Example and acetyl or other C₂₋₆alkanoyl etc) etcdesirably even among

前記式中、R[®]および R[®]で示される「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」と同様なものが挙げられる。

R[®]および R[®]で示される「置換されていてもよい 炭化水素基」における「炭化水素基」は、置換可 能な任意の位置に置換基を有していてもよく、 かかる置換基としては、例えば、環 A で示され る「置換されていてもよいピリミジン環」の置換 基としての「置換されていてもよい炭化水素基」 における「炭化水素基」が有していてもよい置換 基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基など が挙げられる。

また、Ra'およびRb'が互いに結合して隣接する窒 素原子と共に形成する「置換基を有していても よい含窒素複素環基」における「含窒素複素環 基」としては、例えば、1個の窒素原子以外に窒 素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれ るヘテロ原子を 1 乃至 3 個有していてもよい 5 乃至7員環状アミノ基(例えば、ピロリジノ,ピペリ ジノ、ピペラジノ、モルホリノ、チオモルホリノ(硫黄 原子は酸化されていてもよい)、など:また、該環 状アミノ基は、ベンゼン環と縮合していてもよい) などが挙げられ、該「含窒素複素環基」が有して いてもよい置換基としては、例えば、環 A で示さ れる「置換されていてもよいピリミジン環」の置 換基としての「置換されていてもよい炭化水素 基」における「炭化水素基」が有していてもよい 置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基 などと同様なものなどが挙げられるが、なかで も、低級アルキル(例、メチル、エチル、プロピ ル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル、ペンチル、 ヘキシル等の C1-6 アルキル等)、アラルキル (例、ベンジル、フェネチル等の C7-10 アラルキル 等)、アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフ チル等の C₆₋₁₀ アリール等)、ホルミル、アルカノ イル(例、アセチル等の C2-6アルカノイル等)等が 好ましく用いられる。

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」上の「炭化水素基」としては、メチル、エチルなどの C_{1-6} アルキル等が好ましく、その置換基としては、ヒドロキシ基等が特に好ましく用いられる。

[0007]

them.

In aforementioned Formula, in "optionally substitutable hydrocarbon group " which is shown with R^{a'} and R^{b'}, in "optionally substitutable hydrocarbon group " before as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shownwith ring A which was inscribed "hydrocarbon group " as, "hydrocarbon group " with you can list similarones.

It was illustrated as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with the for example ring A as this substituent, (i) - you can list substituent etc of (xxxxviii) as the substituent "hydrocarbon group " where "hydrocarbon group " in "optionally substitutable hydrocarbon group " which is shown with R^{a'} and R^{b'} optionally substituted ring is good to substitutable desired position, in "optionally substitutable hydrocarbon group " has been allowed to have possessed.

In addition, R^{a'} and R^{b'} connecting mutually, with the nitrogen atom which is adjacent "optionally substituted ring good nitrogen-containing heterocyclic group " which is formed in, you can list 5 to 7-member ring amino group (benzene ring it is possible to condense for example pyrrolidino, piperidino, piperazino, morpholino, thiomorpholino (sulfur atom may be done oxidation), such as; and, the said cyclic amino group) etc which 1 to 3 are possible to have possessed heteroatom which other than nitrogen atom of for example 1 is chosen from nitrogen atom, oxygen atom and sulfur atom child"nitrogen-containing heterocyclic group " as, as substituent said "nitrogen-containing heterocyclic group " has been allowed to have possessed, It was illustrated (i) - you can list similar ones to substituent etc of(xxxxviii) etc, as substituent "hydrocarbon group" in "optionally substitutable hydrocarbon group " has been allowed to havepossessed as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with for example ring A, but, lower alkyl (Example and methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, t-butyl, pentyl, hexyl or other C₁₋₆alkyl etc), aralkyl (Example and benzyl, phenethyl or other C₇₋₁₀aralkyl etc), aryl (Example and phenyl, 1naphthyl, 2- naphthyl or other C₆₋₁₀aryl etc), it can use formyl, alkanoyl (Example and acetyl or other C_{2- 6}alkanoyl etc) etcdesirably even among them.

methyl, ethyl or other C₁₋₆alkyl etc is desirable on "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with ring A "hydrocarbon group "as, especially can use hydroxyl group etc desirably as substituent.

[0007]

前記の「ハロゲン化されていてもよい低級アル キル基 としては、例えば、1 乃至 5 個のハロゲ ン原子(例えば、フルオロ,クロル,ブロム,ヨードな ど)を有していてもよい低級アルキル基(例えば、 メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどの Cia アルキル基など)などがあげられ、具体例として は、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリ クロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2-ブ ロモエチル、2,2,2-トリフルオロエチル、プロピ ル、3,3,3-トリフルオロプロピル、イソプロピル、 ブチル、4,4,4-トリフルオロブチル、イソブチル、s ec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチ ル、ネオペンチル、5,5,5-トリフルオロペンチル、 ヘキシル、6,6,6-トリフルオロヘキシルなどがあ げられる。

前記の「ハロゲン化されていてもよい低級アルコキシ基」としては、例えば、1 乃至 5 個のハロゲン原子(例えば、フルオロ,クロル,ブロム,ヨードなど)を有していてもよい低級アルコキシ基(例えば、メトキシ,エトキシ,プロポキシ,イソプロポキシ,n-ブトキシ,イソブトキシ,sec-ブトキシ,tert-ブトキシなどの C_{1-6} アルコキシ基など)などがあげられ、具体例としては、例えばメトキシ,ジフルオロメトキシ,トリフルオロメトキシ,エトキシ,2,2,2-トリフルオロエトキシ,n-プロポキシ,イソプロポキシ,n-ブトキシ,4,4,4-トリフルオロブトキシ,イソプロポキシカン,sec-ブトキシ,ペンチルオキシ,ヘキシルオキシなどがあげられる。

前記の「ハロゲン化されていてもよい低級アルキルチオ基」としては、例えば、1 乃至 5 個のハロゲン原子(例えば、フルオロ,クロル,ブロム,ヨードなど)を有していてもよい低級アルキルチオ、基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、n-プロピルチオ、n-ブチルチオ、イソプロピルチオ、n-ブチルチオ、イソブロピルチオ、n-ブチルチオ、イソブラルチオ、n-ブチルチオ、n-ブリフルオロメチルチオ、n-ブリフルオロメチルチオ、n-ブチルチオ、n-ブリフルオロブチルチオ、n-ブチルチオ、n-ブチルチオ、n-ブナルチオ、n-ブナルチオ、n-ブチルチオ、n-ブーガル

[0008]

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」としては、例えば、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子および窒素原子等から選ばれたヘテロ原子 1 ないし 3 種(好ましくは 1 ないし 2 種)を少なくとも 1 個(好ましくは 1 ないし 4 個、さ

Description above "halogenation lower alkyl group which is possible to be done" as, you can list lower alkyl group (Such as for example methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, s-butyl, t- butyl, pentyl, hexyl or other C₁₋₆alkyl group) etc for example 1 to 5 hasbeen allowed to have possessed halogen atom (Such as for example fluoro, chloro, bromo, iodo), you can list methyl, chloromethyl, difluoromethyl, trichloromethyl, trifluoromethyl, ethyl, 2-bromoethyl, 2, 2, 2- trifluoroethyl, propyl, 3, 3, 3-trifluoropropyl group, isopropyl, butyl, 4, 4, 4- trifluoro butyl, isobutyl, s-butyl, t- butyl, pentyl, isopentyl, neopentyl, 5, 5, 5-trifluoro pentyl, hexyl, 6, 6, 6-trifluoro hexyl etc as embodiment.

Description above "halogenation lower alkoxy group which is possible to be done" as, you can list lower alkoxy group (Such as for example methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy, n-butoxy, isobutoxy, s-butoxy, t-butoxy or other C₁₋₆alkoxy group) etc for example 1to 5 hasbeen allowed to have possessed halogen atom (Such as for example fluoro, chloro, bromo, iodo), you can list for example methoxy, difluoro methoxy, trifluoromethoxy, ethoxy, 2, 2, 2-trifluoro ethoxy, n-propoxy, isopropoxy, n-butoxy, 4, 4, 4-trifluoro butoxy, isobutoxy, s-butoxy, pentyloxy, hexyloxy etc as embodiment.

Description above "halogenation lower alkyl thio group which is possible to be done" as, you can list lower alkyl thio group (Such as for example methylthio , ethyl thio , n- propyl thio , isopropyl thio , n- butyl thio , isobutyl thio , s-butyl thio , t-butyl thio or other C₁₋₆alkyl thio group) etc for example 1to 5 hasbeen allowed to have possessed halogen atom (Such as for example fluoro , chloro , bromo , iodo), you can list methylthio , difluoromethyl thio , trifluoromethyl thio , ethyl thio , n- propyl thio , isopropyl thio , n- butyl thio , 4, 4, 4- trifluoro butyl thio , isobutyl thio , s-butyl thio , t-butyl thio , pentyl thio , hexylthio etc as embodiment .

[8000]

In "optionally substitutable heterocyclic group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A you canlist nonaromatic heterocyclic group (aliphatic heterocyclic group) etc of heteroaromatic group , saturated or unsaturated which at least one (preferably 1 to 4, furthermore preferably 1 or 2) includes the heteroatom 1 through 3 kind (preferably 1 or 2 kinds) which is chosen from

らに好ましくは 1 ないし 2 個)含む芳香族複素環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基 (脂肪族複素環基)等が挙げられる。

「芳香族複素環基」としては、例えばフリル、チ エニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリ ル、チアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、 ピラゾリル、1,2,3-オキサジアゾリル、1,2,4-オキ サジアゾリル、1,3,4-オキサジアゾリル、フラザニ ル、1,2,3-チアジアゾリル、1,2,4-チアジアゾリ ル、1,3,4-チアジアゾリル、1,2,3-トリアゾリル、1, 2,4-トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダ ジニル、ピリミジニル、ピラジニル、トリアジニル 等の5ないし6員の芳香族単環式複素環基、お よび例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニ ル、ベンゾ[b]チエニル、インドリル、イソインドリ ル、1H-インダゾリル、ベンズインダゾリル、ベン ゾオキサゾリル、1,2-ベンゾイソオキサゾリル、 ベンゾチアゾリル、ベンゾピラニル、1,2-ベンゾイ ソチアゾリル、1H-ベンゾトリアゾリル、キノリル、 イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノ キサリニル、フタラジニル、ナフチリジニル、プリ ニル、ブテリジニル、カルパゾリル、α-カルボリ ジニル、フェノキサジニル、フェノチアジニル、フ ェナジニル、フェノキサチイニル、チアントレニ ル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリ ジニル、ピロロ[1,2-b]ピリダジニル、ピラゾロ[1, 5-a]ピリジル、イミダゾ[1,2-a]ピリジル、イミダゾ [1,5-a]ピリジル、イミダゾ[1,2-b]ピリダジニル、 イミダゾ[1,2-a]ピリミジニル、1,2,4-トリアゾロ[4, 3-a)ピリジル、1,2,4-トリアゾロ[4,3-b]ピリダジニ ル等の 8~16 員(好ましくは 8~12 員)の芳香族縮 合複素環基(好ましくは、前記した5ないし6員 の芳香族単環式複素環基がベンゼン環と縮合 した複素環または前記した5ないし6員の芳香 族単環式複素環基の同一または異なった複素 環2個が縮合した複素環、より好ましくは前記し た5ないし6員の芳香族単環式複素環基がベン ゼン環と縮合した複素環)等が挙げられる。

「非芳香族複素環基」としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル(硫黄原子は酸化されていてもよい)、ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)等、あるいは1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリルなどのように前記した芳香族単環式複素環基又は芳香族縮合複素環基の一部又は全部の二重結合が飽和した非芳香族

oxygen atom, sulfur atom atom which configuration does for example ring system "heterocyclic group" as, (ring atom) as, and nitrogen atom etc.

"heteroaromatic group " As, aromatic monocyclic heterocyclic group, and for example benzofuranyl, isobenzofuranyl, benzo [b] thienyl, indolyl, iso indolyl, 1H-indazolyl, benz indazolyl, benzo oxazolyl, 1, 2- benzo isooxazolyl, benzo thiazolyl, benzo pyranyl, 1, 2- benzo isothiazolyl, 1H-benzotriazolyl, quinolyl, isoquinolyl, cinnolinyl, quinazolinyl, quinoxalinyl, phthalazinyl, naphthyridinyl, purinyl, bute jp9 dinyl, carbozolyl, ;al of for example furil, thienvl, pyrrolyl, oxazolyl, isooxazolyl, thiazolyl, isothiazolyl, imidazolyl, pyrazolyl, 1, 2, 3oxadiazolyl, 1, 2, 4- oxadiazolyl, 1, 3, 4- oxadiazolyl, furazanyl, 1, 2, 3- thiadiazolyl, 1, 2, 4- thiadiazolyl, 1, 3, 4thiadiazolyl, 1, 2, 3-triazolyl, 1, 2, 4-triazolyl, tetrazolyl, pyridyl, pyridazinyl, pyrimidinyl, pyrazinyl, triazinyl or other 5 or 6 members -carbolinyl, the; be-carbolinyl, the; ga -carbolinyl, acridinyl, phenoxazinyl, phenothiazinyl, phenazinyl, phenoxathiinyl, thianthrenyl, phenatrizinyl, [fenatororiniru], you can list aromatic condensed heterocyclic group (aromatic monocyclic heterocyclic group of 5 or 6 members which before preferably, were inscribed benzene ring and heterocycle or before is condensed same of aromatic monocyclic heterocyclic group of 5 or 6 members which were inscribed or aromatic monocyclic heterocyclic group of 5 or 6 members which before heterocycle, more preferably which heterocycle 2 which differs is condensed were inscribed benzene ring heterocycle which is condensed) etc of indolidinyl, pyrrolo {1 and 2 -b } pyridazinyl, pyrazolo {1 and 5 -a } pyridyl, imidazo {1 and 2 -a } pyridyl, imidazo {1 and 5 -a } pyridyl, imidazo {1 and 2 -b } pyridazinyl, imidazo {1 and 2 -a } pyrimidinyl, 1, 2, 4- triazolo {4 and 3 -a } pyridyl , 1, 2, 4- triazolo {4 and 3 -b } pyridazinyl or other $8\sim16$ member (preferably $8\sim12$ members).

"nonaromatic heterocyclic group " As, for example oxiranyl, azetidinyl, oxetanyl, thietanyl, pyrrolidinyl, tetrahydrofuryl, thiolanyl, bipyridyl, tetrahydropyranyl, morpholinyl, thiomorpholinyl (sulfur atom may be done oxidation), nonaromatic heterocyclic group (aliphatic heterocyclic group) etc of saturated or unsaturated (preferably saturated) of piperazinyl or other 3~8-member (preferably 5~6-member), or 1, 2, 3 and 4-tetrahydro quinolyl, 1, 2, 3, 4- tetrahydroisoquinolyl jp9 jp11 or other way before nonaromatic heterocyclic group etc which saturated is done you can list double bond of one part or all of aromatic monocyclic heterocyclic group or aromatic

複素環基等が挙げられる。

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」が有していてもよい置換基としては、例えば、環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基と同様なものなどが挙げられる。

[0009]

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよいアシル基」としては、例えば、式-(C=O)-R $^{\times}$ 、-(C=O)NR $^{\times}$ R $^{\vee}$ 、-(C=S)R $^{\times}$ 、-(C=S)NR $^{\times}$ R $^{\vee}$ 、-SO-R $^{\times}$ 、-SO-R $^{\times}$ 、-SO-R $^{\times}$ 、-SO-R $^{\times}$ にC=O)O-R $^{\times}$ または-(C=S)O-R $^{\times}$ [R $^{\times}$ および R $^{\vee}$ はそれぞれ同一または異なって、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示すか、R $^{\times}$ および R $^{\vee}$ は互いに結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい含窒素複素環基を形成してもよい。]で表される基〔好ましくは、式-(C=O)-R $^{\times}$ で表される基など〕などがあげられる。(C=O)-R $^{\times}$ で表される基など〕などがあげられる。

前記式中、R*および R*で示される「置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」と同様なものが挙げられる。

また、R*およびR*が互いに結合して隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環基」における「含窒素複素環基」としては、例えば、1 個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 乃至 3 個有していてもよい 5 乃至 7 員環状アミノ基(例えば、ピロリジノ,ピペリ

condensed heterocyclic group which was inscribed.

As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with for example ring A as substituent of optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A as substituent "heterocyclic group " in "optionally substitutable heterocyclic group " hasbeen allowed to have possessed, you can list those etc which are similar to substituent "hydrocarbon group " in "optionally substitutable hydrocarbon group " has been allowed to have possessed.

[0009]

As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with ring A for example system - $(C=O)-R < \sup x < \sup , -(C=O)$ NR < sup > x < / sup > R < sup > y < / sup >, - (C=S) R < sup > x < / sup >,-(C=S) NR < sup > x < / sup > R < sup > y < / sup >,-SO-R < sup > x < /sup > , -SO < sub > 2 < /sub > -R < sup > x < /sup > ,-SO₂-NR^xR^y, -(C=O) O-R^x or - you can list the group $\{\text{preferably , system - (C=O) -R^x, - (C=O)}$ NR^xR^y, -SO₂-R^x, -SO₂-NR^xR^y, -(C=O) (C=O) O-R^x or - is displayed with (C=O) O-R^x; furthermore preferably, system -(C=O) is displayed with-R^x such as group which such as group which } etc which is displayed with (C=S) O-R^x [R^x and R^y show respective identical or different, hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group or optionally substitutable heterocyclic group, or the R^x and R^y with nitrogen atom which it connects mutually and isadjacent may form optionally substituted ring good nitrogen-containing heterocyclic group.] "optionally substitutable acyl group" as.

In aforementioned Formula, it is shown with R^x and R^y, before as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which wasinscribed "optionally substitutable hydrocarbon group " and "optionally substitutable heterocyclic group " as, "optionally substitutable hydrocarbon group " and "optionally substitutable heterocyclic group " with you can list similar ones

In addition, R^x and R^y connecting mutually, with the nitrogen atom which is adjacent "optionally substituted ring good nitrogen-containing heterocyclic group " which is formed in, you can list 5 to 7-member ring amino group (benzene ring it is possible to condense for example pyrrolidino, piperidino, piperazino, morpholino, thiomorpholino (sulfur atom may be done

・ジノ.ピペラジノ.モルホリノ.チオモルホリノ(硫黄 原子は酸化されていてもよい), など;また、該環 状アミノ基は、ベンゼン環と縮合していてもよい) などが挙げられ、該「含窒素複素環基」が有して いてもよい置換基としては、例えば、環 A で示さ れる「置換されていてもよいピリミジン環」の置 換基としての「置換されていてもよい炭化水素 基」における「炭化水素基」が有していてもよい 置換基と同様なものなどが挙げられるが、なか でも、低級アルキル(例、メチル、エチル、プロピ ル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル、ペンチル、 **ヘキシル等の C₁₋₆ アルキル等)、アラルキル** (例、ベンジル、フェネチル等の C_{7-10} アラルキル 等)、アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフ チル等の C₆₋₁₀ アリール等)、ホルミル、アルカノ イル(例、アセチル等の C2-6 アルカノイル等)等が 好ましく用いられる。

[0010]

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよいアミノ基」としては、例えば、式-NR®R®[R®およびR®はそれぞれ同一または異なって、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい複素環基または置換されていてもよいアシル基を示すか、R®およびR®は互いに結合して隣接する窒素複素環基を形成してもよい。]で表される基などがあげられる。

前記式中、R³ および R⁵ で示される「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよいアシル基」としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよいアシル基」と同様なものが挙げられる。

また、R^aおよび R^bが互いに結合して隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環基」における「含窒素複素環基」としては、例えば、1 個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 乃至 3 個有していてもよい 5 乃至 7 員環状アミノ基(例えば、ピロリジノ,ピペリジノ,ピペラジノ,モルホリノ,チオモルホリノ(硫黄原子は酸化されていてもよい), サクシンイミドなど;また、該環状アミノ基は、ベンゼン環と縮合し

oxidation), such as; and, the said cyclic amino group) etc which 1 to 3 are possible to have possessed heteroatom which other than nitrogen atom of for example 1 is chosen from nitrogen atom, oxygen atom and sulfur atom child"nitrogen-containing heterocyclic group " as, as substituent said "nitrogen-containing heterocyclic group " has been allowed to have possessed, As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with for example ring A you can list those etc which, are similar to substituent "hydrocarbon group" in "optionally substitutable hydrocarbon group " has been allowed to have possessed, but, lower alkyl (Example and methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, t-butyl, pentyl, hexyl or other C₁₋₆alkyl etc), aralkyl (Example and benzyl, phenethyl or other C₇₋₁₀aralkyl etc), aryl (Example and phenyl, 1naphthyl, 2- naphthyl or other C₆₋₁₀aryl etc), it can use formyl, alkanoyl (Example and acetyl or other C_{2- 6}alkanoyl etc) etc desirably even among them.

[0010]

As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with ring A for example system-NR^aR^b you can list group etc which is displayed with [R^a and R^b show respective identical or different, hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group, or the R^a and R^b with nitrogen atom which it connects mutually and isadjacent may form optionally substituted ring good nitrogen-containing heterocyclic group.] "optionally substitutable amino group "as.

In aforementioned Formula, it is shown with R^a and R^b, as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which wasinscribed "optionally substitutable hydrocarbon group ", "optionally substitutable heterocyclic group " and "optionally substitutable acyl group " as, before "optionally substitutable hydrocarbon group ", "optionally substitutable heterocyclic group " and "optionally substitutable acyl group " with you can listsimilar ones.

In addition, R^a and R^b connecting mutually, with the nitrogen atom which is adjacent "optionally substituted ring good nitrogen-containing heterocyclic group "which is formed in, you can list 5 to 7-member ring amino group (for example pyrrolidino, piperidino, piperazino, morpholino, thiomorpholino (sulfur atom may be done oxidation), succinimide etc; and, said cyclic amino group, benzene ring condensing, mayform phthalimide etc) etc which 1 to 3 are possible to have possessed heteroatom which other than nitrogen atom of for

て、フタルイミドなどを形成していてもよい)などが挙げられ、該「含窒素複素環基」が有していてもよい置換基としては、例えば、環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基と同様なものなどが挙げられるが、なかでも、低級アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、ブリール・ブラルキル等)、アラルキル等の C_{1-10} アラルキル等)、アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等の C_{0} アリール等)、ホルミル、アルカノイル(例、アセチル等の C_{2-6} アルカノイル等)等が好ましく用いられる。

[0011]

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよいヒドロキシ基」としては、例えば、式-O-R°[R°は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい複素環基または置換されていてもよいアシル基を示す。]で表される基などがあげられる。

前記式中、R^c で示される「置換されていてもよい 炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環 基」および「置換されていてもよいアシル基」に おける「炭化水素基」、「複素環基」および「アシ ル基」としては、前記した環 A で示される「置換 されていてもよいピリミジン環」の置換基として の「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよいアシル基」における「炭化水素基」、 「複素環基」および「アシル基」と同様なものが 挙げられる。

ここで、「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」は置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」上の「ヒドロキシ基」の置換基としては、メチル、エチルなどの C₁₋₆ アルキル等が特に好ましく用いられる。

[0012]

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジ

example 1 is chosen from nitrogen atom, oxygen atom and sulfur atom child"nitrogen-containing heterocyclic group " as, as substituent said "nitrogen-containing heterocyclic group" has been allowed to have possessed, As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with for example ring A you can listthose etc which, are similar to substituent "hydrocarbon group " in "optionally substitutable hydrocarbon group " has been allowed to have possessed, but, lower alkyl (Example and methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, t-butyl, pentyl, hexyl or other C₁₋₆alkyl etc), aralkyl (Example and benzyl, phenethyl or other C₇₋₁₀aralkyl etc), aryl (Example and phenyl, 1- naphthyl, 2- naphthyl or other C₆₋₁₀aryl etc), it can use formyl, alkanoyl (Example and acetyl or other C₂₋₆alkanoyl etc) etc desirably even among them.

[0011]

As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with ring A for example system-O-R^c you can list group etc which is displayed with [R^c shows hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.] "optionally substitutable hydroxyl group "as.

In aforementioned Formula, in it is shown "optionally substitutable hydrocarbon group", "optionally substitutable heterocyclic group " and "optionally substitutable acyl group " with the R^c, "hydrocarbon group", as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A whichwas inscribed "heterocyclic group" and "acyl group" as, before "optionally substitutable hydrocarbon group", "optionally substitutable heterocyclic group" and in "optionally substitutable acyl group" "hydrocarbon group", "heterocyclic group" and "acyl group" with you can list similar ones.

It was illustrated (i) - you can list substituent etc of (xxxxviii) as the substituent "hydrocarbon group " where here, "hydrocarbon group ", "heterocyclic group " and "acyl group " optionally substituted ring is good to the substitutable desired position , in "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which was inscribed as this substituent , before has been allowed to havepossessed.

Especially it can use methyl, ethyl or other C₁₋₆alkyl etc desirably as substituent of "hydroxyl group "on "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A.

[0012]

As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring"

ン環」の置換基としての「置換されていてもよいチオール基」、「置換されたスルフィニル基」および「置換されたスルホニル基」としては、それぞれ、式-S-R°[R° は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい複差をは置換されていてもよいアシル基を示す。]で表される基はでいてもよいアシル基を示される基および式-SO₂-R^d[R^d は置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基では置換されていてもよいヒドロキシ基で、でもよい炭化水素基、置換されていてもよいヒドロキシ基をでである基があばられる。

前記式中、R°または R°で示される「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよいアシル基」における「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよいアシル基」における「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」と同様なものが挙げられる。

ここで、「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」は置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

前記式中、R^dで示される「置換されていてもよいヒドロキシ基」としては、前記した環Aで示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよいヒドロキシ基」と同様なものが挙げられる。

環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としては、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいアミノ基などが好ましく、なかでも、置換されていてもよいアニノ基が好ましく、とりわけ、メチル、アミノなどが好ましく、特に、メチルが好ましく用いられる。

which is shown with ring A "optionally substitutable thiol group ", group, system which respectively, formula -S-R^c is displayed with [R^c shows hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.] "sulfinyl group which is substituted"and "sulfonyl group which is substituted" as, -SO-R^d you can list group which is displayed with the [R < sup > d < / sup > shows optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group, optionally substitutable hydroxyl group or optionally substitutable acyl group. I and formula -SO₂-R^d group etc which is displayed with [R^d shows optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group, optionally substitutable hydroxyl group or optionally substitutable acyl group.].

In aforementioned Formula, it is shown "optionally substitutable hydrocarbon group", "optionally substitutable heterocyclic group " and in "optionally substitutable acyl group " with the R^c or R^d, "hydrocarbon group", as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with the ring A which was inscribed "heterocyclic group " and "acyl group" as, before "optionally substitutable hydrocarbon group", "optionally substitutable heterocyclic group " and in "optionally substitutable acyl group ""hydrocarbon group ", "heterocyclic group " and "acyl group " with you can list similar ones.

It was illustrated (i) - you can list substituent etc of (xxxxviii) as the substituent "hydrocarbon group " where here, "hydrocarbon group ", "heterocyclic group " and "acyl group " optionally substituted ring is good to the substitutable desired position , in "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which was inscribed as this substituent , before has been allowed to havepossessed.

In aforementioned Formula, it is shown with R^d, before as the substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which was inscribed "optionally substitutable hydroxyl group "as, "optionally substitutable hydroxyl group " with you can list similar ones.

optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable amino group etc is desirable as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with ring A, optionally substitutable C₁₋₆alkyl group, optionally substitutable amino group is desirable even among them, especially, the methyl, amino etc is desirable, especially, can use methyl desirably.

[0013]

前記式(I)または(I')中、環 B はさらに置換されていてもよい 5 ないし 7 員の含窒素複素環を示す。

すなわち、環 B は、置換基-X-Ar¹-R が結合する炭素原子 1 個、ピリミジン環との橋頭部分の炭素原子 2 個、明示された窒素原子 1 個および 2 ないしてもよい 2 ないし 4 年の直鎖状の $C_{1:3}$ 炭化水素基」を構成する。 $C_{1:3}$ 炭化水素基」を構成する。 $C_{1:3}$ 炭化水素基」を構成する。 $C_{1:3}$ 人の音響を表現表現では、窒素原子は 4 ないし 6 個)を示し、明示される「置換基-X-Ar¹-R および 2 で示される「 $C_{1:3}$ のでれたでもよい 2 ないし 4 価の直鎖状の $C_{1:3}$ 人における「 $C_{1:3}$ ないし 4 価の直鎖状の以表 上おける「 $C_{1:3}$ ないし 4 価の直鎖状の $C_{1:3}$ 人の $C_{1:3$

環 B で示される「さらに置換されていてもよい 5 ないし7員の含窒素複素環」の「含窒素複素環」 は、式(I)または(I')中に明示された置換基(-X-Ar¹-R)以外の任意の置換基(Z で示される「置換 されていてもよい 2 ないし 4 価の直鎖状の Ci3 炭化水素基」における「2ないし4価の直鎖状の C₁₋₃ 炭化水素基」が有していてもよい置換基;な らびに、置換基-X-Ar¹-Rが結合する炭素原子ま たは明示された窒素原子が有していてもよい置 換基;の両者を含む)を置換可能な位置に任意 の数有していてもよく、かかる置換基としては、 環 A で示される「置換されていてもよいピリミジ ン環」の「ピリミジン環」が有していてもよい置換 基と同様なもの、オキソ基、チオキソ基などが挙 げられるが、環 B で示される「さらに置換されて いてもよい5ないし7員の含窒素複素環」の「含 窒素複素環」において、式(I)または(I')中に明示 された窒素原子に隣接する炭素原子は、オキソ 基で置換されていないことが望ましい。

また、環 B で示される「さらに置換されていてもよい5ないし7員の含窒素複素環」の「含窒素複素環」において、式(I)または(I')中に明示された窒素原子は、置換基を有していることが好ましく、かかる置換基としては、置換されていてもよい炭化水素基が好ましく、なかでも、3 級アミノ

[0013]

Aforementioned Formula (I) or in (I), ring B furthermore shows nitrogen-containing heterocycle of optionally substitutable 5 to 7 member.

namely, ring B carbon atom 2, of bridgehead portion of carbon atom 1, pyrimidine ring which substituent -X-Ar¹-R connects carbon atom 1 through 3 which configuration does "C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain " which is shown with nitrogen atom 1 and Z which are stated clearly configuration is done from, otherthan substituent "2 or C_{1- 3}hydrocarbon group of quaternary straight chain " in "C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain " which is shown with substituent -X-Ar¹-R and the Z which show nitrogen-containing heterocycle (As for constituent atom, nitrogen atom at 1, as for carbon atom 4 or 6) of 5 to 7 members, are stated clearlyhas been allowed to have possessed, carbon atom which for example substituent -X-Ar¹-R connects or nitrogen atom which is stated clearly in case of substitutable, optionally substituted ring of option it is good.

Those which are similar to substituent "pyrimidine ring" of "optionally substitutable pyrimidine ring" which Formula (I) or substituent (carbon atom which substituent; and substituent -X-Ar¹-R "2 or C₁₋₃hydrocarbon group of quaternary straight chain " in "C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain "being shownwith Z has been allowed to have possessed connect or itincludes both of substituent; nitrogen atom which is stated clearly hasbeen allowed to have possessed.) of option other than substituent (-X-Ar¹-R) which isstated clearly in (I') quantity of option is possible to the substitutable position to have possessed "nitrogen-containing heterocycle" of "Furthermore nitrogen-containing heterocycle of optionally substitutable 5 to 7 member" which is shown with the ring B, as this substituent, with ring A is shown has been allowed to havepossessed. You can list oxo group, thioxo basis etc, but Formula (I) or in nitrogen atom whichis stated clearly in (I') as for adjacent carbon atom, unsubstituted thing is desirable with oxo group in "nitrogen-containing heterocycle" of "Furthermore nitrogen-containing heterocycle of optionally substitutable 5 to 7 member" which is shown with ring B.

In addition, Formula (1) or as for nitrogen atom which is stated clearlyin (I'), it is desirable in "nitrogen-containing heterocycle" of "Furthermore nitrogen-containing heterocycle of optionally substitutable 5 to 7 member" which is shown with the ring B, to have possessed substituent, optionally substitutable hydrocarbon group is desirable as this

基(例、ジ置換されたアミノ基、ジ置換されたカルバモイル基、ジ置換されたスルファモイル基など)を含有する置換基で置換された炭化水素基など(好ましくは、ジ置換されたアミノ基、ジ置換されたカルバモイル基、ジ置換されたスルファモイル基などで置換された炭化水素基など)が好ましい。

前記式(I)または(I')中、Z は置換されていてもよい 2 ないし 4 価の直鎖状の C_{1-3} 炭化水素基を示す。

Z で示される「置換されていてもよい 2 ないし 4 価の直鎖状の C_{1-3} 炭化水素基」の「2 ないし 4 価の直鎖状の C_{1-3} 炭化水素基」が有していてもよい置換基としては、環 B で示される「さらに置換されていてもよい 5 ないし 7 員の含窒素複素環」の「含窒素複素環」における置換基と同様なものなどが挙げられる。

Z で示される「置換されていてもよい 2 ないし 4 価の直鎖状の C13 炭化水素基」の「2 ないし4 価 の直鎖状のCL3炭化水素基」としては、例えば、 (N)-CH₂-、(N)=CH-または(N)-CH=[(N)は環 B の窒素原子を示す]などの環 B が「さらに置換さ れていてもよい 5 員の含窒素複素環」を形成す る C₁ 炭化水素基;(N)-CH₂-CH₂-、(N)=CH-CH₂ -、(N)-CH=CH-(N)-CH2-CH=または(N)=CH-CH =[(N)は環 B の窒素原子を示す]などの環 B が 「さらに置換されていてもよい6員の含窒素複素 環」を形成する C2 炭化水素基;(N)-CH2-CH2-CH 2-, (N)=CH-CH₂-CH₂-, (N)-CH=CH-CH₂-, (N)-CH₂-CH=CH-、(N)-CH₂-CH₂-CH=、(N)=CH-CH =CH-、(N)=CH-CH2-CH=または(N)-CH=CH-C H=[(N)は環 B の窒素原子を示す]などの環 B が「さらに置換されていてもよい7員の含窒素複 素環」を形成する C、炭化水素基:などが挙げら れる。

Z としては、置換されていてもよい 2 ないし 3 価の直鎖状の $C_{1:3}$ 炭化水素基が好ましく、Z は置換されていてもよい 2 価の直鎖状の $C_{1:3}$ 炭化水素基がより好ましく、なかでも、不飽和結合を含有しない基が好ましく用いられる。

substituent ,, (preferably , disubstituted amino group , disubstituted which is done carbamoyl group , disubstituted which is done issubstituted with sulfamoyl group etc which is done such as hydrocarbon group which) such as hydrocarbon group which is substituted with substituent whichcontains tertiary amino group (Example and disubstituted amino group , disubstituted which is done carbamoyl group , disubstituted which is done such as sulfamoyl group which) is desirable even among them.

Aforementioned Formula (I) or in (I'), Z shows C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain.

You can list those etc which are similar to substituent in "nitrogen-containing heterocycle" of the "Furthermore nitrogen-containing heterocycle of optionally substitutable 5 to 7 member" which is shown with ring B as substituent "2 or C₁₋₃hydrocarbon group of quaternary straight chain of "C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain which is shown with Z has been allowed to have possessed.

"C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain " which is shown with Z "2 or C₁₋₃hydrocarbon group of quaternary straight chain " as, for example (N) -CH < sub > 2 < /sub > -, (N) = CH - or (N) - CH = $C \le sub \ge 1 \le sub \ge hydrocarbon group$; where $\{(N)\}$ shows nitrogen atom of ring B } or other ring B forms "Furthermore nitrogen-containing heterocycle of optionally substitutable 5-member " (N) -CH₂-CH₂-, (N) =CH-CH₂-, (N) -CH=CH-(N) -CH₂-CH= or (N)=CH-CH=C₂hydrocarbon group; where { (N) shows nitrogen atom of ring B } or other ring B forms "Furthermore nitrogen-containing heterocycle of optionally substitutable 6-member " (N) -CH₂-CH₂-, (N) = CH-CH < sub > 2 < /sub > - CH < sub > 2 < /sub > -, (N)-CH=CH-CH₂-, (N) -CH < sub > 2 < /sub > -CH = CH -, (N)-CH₂-CH₂-CH=, (N) =CH-CH=CH-, (N) =CH-CH₂-CH= or (N)-CH=CH-CH= you can list C₃hydrocarbon group; etc where { (N) shows nitrogen atom of ring B } or

As Z, C_{1- 3}hydrocarbon group of straight chain of optionally substitutable 2 or trivalent isdesirable, Z C_{1- 3}hydrocarbon group of straight chain of optionally substitutable bivalent is moredesirable, can use basis which does not contain unsaturated bond desirably even

other ring B forms "Furthermore nitrogen-containing heterocycle of optionally substitutable 7-member".

[0014]

前記式(I)または(I')中、X は置換されていてもよい $C_{1:4}$ アルキレン、置換されていてもよい $C_{2:4}$ アルケニレン、 $-NR^1$ -、-CO-、-S(O)m-、-O-、 $-NR^1$ - -CO-、-CO- $-NR^1$ -、 $-NR^1$ --CO-、-CO- $-NR^1$ -、 $-NR^1$ --CO-、-CO--CO- $-RR^1$ -、 $-RR^1$ - $-RR^1$ -

前記した R¹ または R² で示される「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよいアシル基」における「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよいアシル基」における「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」と同様なものが挙げられる。

ここで、「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」は置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

R¹ または R² としては、水素、アセチル、メシルなどが特に好ましく用いられる。

また、X で示される「置換されていてもよい C₁₋₄ アルキレン」および「置換されていてもよい C₂₋₄ アルケニレン」における「C₁₋₄ アルキレン」および「C₂₋₄ アルケニレン」は置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

なかでも、X としては、置換されていてもよい C₁. 4 アルキレン、-NR¹-、-O-、-CO-NR¹-(R¹ は前記 と同意義を示す)などが好ましく用いられる。 among them.

[0014]

Aforementioned Formula (I) or in (I'), X optionally substitutable C₁₋₄alkylene, optionally substitutable C₂₋₄alkenylene, -NR¹-, -CO-, -S (O) m-, -O-, -NR¹-, -CO-NR¹-, -NR¹-, -NR<sup>-, -

Before it is shown "optionally substitutable hydrocarbon group ", "optionally substitutable heterocyclic group " and in "optionally substitutable acyl group " with R¹ or R² which was inscribed, "hydrocarbon group ", as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which was inscribed "heterocyclic group " and "acyl group " as, before "optionally substitutable hydrocarbon group ", "optionally substitutable heterocyclic group " and in the"optionally substitutable acyl group " "hydrocarbon group ", "heterocyclic group " and "acyl group " with you can list similar ones.

It was illustrated (i) - you can list substituent etc of (xxxxviii) as the substituent "hydrocarbon group " where here, "hydrocarbon group ", "heterocyclic group " and "acyl group " optionally substituted ring is good to the substitutable desired position , in "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which was inscribed as this substituent , before has been allowed to havepossessed.

As R¹ or R², especially it can use hydrogen, acetyl, mesyl etcdesirably.

In addition, in it is shown "optionally substitutable C₁₋₄alkylene " and "optionally substitutable C₂₋₄alkenylene " with X, it wasillustrated (i) - you can list substituent etc of (xxxxviii) as substituent the "hydrocarbon group " where "C₁₋₄alkylene " and "C₂₋₄alkenylene " optionally substituted ring is good to substitutable desired position, in "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which was inscribedas this substituent, before has been allowed to have possessed.

It can use optionally substitutable C₁₋₄alkylene, -NR¹-, -O-, -CO-NR¹- (R¹ shows same また、X は Ar^l と結合して、X および Ar^l の構成 原子とともに S ないし 8 員環を形成していてもよい。

[0015]

前記式(I)または(I')中、 Ar^{1} は R 以外に置換されていてもよい芳香族炭化水素基または R 以外に置換されていてもよい芳香族複素環基を示し、 Ar^{2} は置換されていてもよい芳香族炭化水素基または置換されていてもよい芳香族複素環基を示す。

Ar¹ または Ar² で示される「置換されていてもよい芳香族炭化水素基」および「置換されていてもよい芳香族複素環基」における「芳香族炭化水素基」および「芳香族複素環基」は置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

 Ar^1 または Ar^2 で示される「置換されていてもよい芳香族炭化水素基」における「芳香族炭化水素基」としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が挙げられ、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル等の C_{6-10} アリール基等が好ましく、中でもフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等の C_{6-10} アリール基等が好ましく、中でもフェニル、1-ナフチル、1-ナフトル、

Ar¹ または Ar² で示される「置換されていてもよい芳香族複素環基」における「芳香族複素環基」としては、例えば、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子および窒素原子等から選ばれたヘテロ原子 1 ないし 3 種(好ましくは 1 ないし 2 種)を少なくとも 1 個(好ましくは 1 ないし 2 個)含む芳香族複素環基等が挙げられる。

該「芳香族複素環基」としては、例えばフリル、 チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサ ゾリル、チアゾリル、インチアゾリル、イミダゾリ ル、ピラゾリル、1,2,3-オキサジアゾリル、1,2,4-オキサジアゾリル、1,3,4-オキサジアゾリル、フラ ザニル、1,2,3-チアジアゾリル、1,2,4-チアジアゾ リル、1,3,4-チアジアゾリル、1,2,3-トリアゾリル、 1,2,4-トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリ ダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、トリアジニ meaning as description above.) etc desirably even among them as X.

In addition, connecting with Ar¹, with constituent atom of X and Ar¹ 5 or 8 -member ring it is possible to form X.

[0015]

Aforementioned Formula (I) or in (I'), Ar¹ other than the R shows optionally substitutable heteroaromatic group other than optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or R, Ar² shows optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or optionally substitutable heteroaromatic group.

It is shown "optionally substitutable aromatic hydrocarbon group " and in "optionally substitutable heteroaromatic group " with Ar¹ or Ar², it wasillustrated (i) - you can list substituent etc of (xxxxviii) as substituent the "hydrocarbon group " where "aromatic hydrocarbon group " and "heteroaromatic group " optionally substituted ring is good to substitutable desired position , in "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which was inscribedas this substituent , before has been allowed to have possessed.

In "optionally substitutable aromatic hydrocarbon group " which is shown with Ar¹ or Ar² you can list the monocyclic or condensed polycyclic aromatic hydrocarbon hydrogen group "aromatic hydrocarbon group " as, for example phenyl, naphthyl, anthryl, phenanthryl, acenaphthylenyl or other C₆₋₁₄aryl group etc is desirable, phenyl, 1- naphthyl, 2- naphthyl or other C₆₋₁₀aryl group etc isdesirable even among them, can use especially phenyl desirably.

Is chosen from Ar¹ or in "optionally substitutable heteroaromatic group " which is shown with Ar² "heteroaromatic group "as, atom which configuration does for example ring system (ring atom) as, oxygen atom, sulfur atom and the nitrogen atom etc you can list heteroaromatic group etc which at least one (preferably 1 to 4, furthermore preferably 1 or 2) includes the heteroatom 1 through 3 kind (preferably 1 or 2 kinds) which.

said "heteroaromatic group " as, aromatic monocyclic heterocyclic group, and for example benzofuranyl, isobenzofuranyl, benzo [b] thienyl, indolyl, iso indolyl, 1H-indazolyl, benzo indazolyl, benzo oxazolyl, 1, 2- benzo isooxazolyl, benzo thiazolyl, benzo pyranyl, 1, 2- benzo isothiazolyl, 1H-benzotriazolyl, quinolyl, isoquinolyl, cinnolinyl, quinazolinyl, quinoxalinyl, phthalazinyl, naphthyridinyl, purinyl, bute jp9 dinyl, di benzofuranyl, carbozolyl, jal of for example furil, thienyl, pyrrolyl,

ル等の5ないし6員の芳香族単環式複素環基、 および例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニ ル、ベンゾ[b]チエニル、インドリル、イソインドリ ル、1H-インダゾリル、ベンズインダゾリル、ベン ゾオキサゾリル、1,2-ベンゾイソオキサゾリル、 ベンゾチアゾリル、ベンゾピラニル、1,2-ベンゾイ ソチアゾリル、1H-ベンゾトリアゾリル、キノリル、 イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノ キサリニル、フタラジニル、ナフチリジニル、プリ ニル、ブテリジニル、ジベンゾフラニル、カルバ ゾリル、 α -カルボリニル、 β -カルボリニル、 γ -カルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、 フェノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチイ ニル、チアントレニル、フェナトリジニル、フェナト ロリニル、インドリジニル、ピロロ(1,2-b)ピリダジ ニル、ピラゾロ[1,5-a]ピリジル、イミダゾ[1,2-a] ピリジル、イミダゾ[1,5-a]ピリジル、イミダゾ[1,2 -b]ピリダジニル、イミダゾ[1,2-a]ピリミジニル、 1,2,4-トリアゾロ(4,3-a)ピリジル、1,2,4-トリアゾロ [4,3-b]ピリダジニル等の 8~16 員(好ましくは 8~ 12 員)の芳香族縮合複素環基(好ましくは、前記 した5ないし6員の芳香族単環式複素環基がベ ンゼン環と縮合した複素環または前記した 5 な いし 6 員の芳香族単環式複素環基の同一また は異なった複素環 2 個が縮合した複素環、より 好ましくは前記した 5 ないし 6 員の芳香族単環 式複素環基がベンゼン環と縮合した複素環)等 が挙げられる。

Ar¹としては、R以外に置換されていてもよいフェニル基、R以外に置換されていてもよい5または6員の芳香族複素環基などが好ましく、なかでも、R以外に置換されていてもよいフェニル基などが好ましく用いられる。

Ar¹ の置換基のとしては、フェニル基などが特に 好ましく用いられる。

Ar² としては、置換されていてもよいフェニル基、 置換されていてもよい 5 または 6 員の芳香族複 素環基などが好ましく、なかでも、置換されてい てもよいフェニル基、置換されていてもよいオキ サゾリル基、置換されていてもよいチエニル基、 置換されていてもよいチアゾリル基、置換されて いてもよいフリル基などが好ましく用いられる。

Ar² の置換基のとしては、フェニル基などが特に 好ましく用いられる。

[0016]

前記式(I)または(I)中、R は水素原子または-Y-Ar 2 (Y は結合手または直鎖部分を構成する原子の数が $1\sim6$ のスペーサーを示し、 Ar^2 は置換されていてもよい芳香族炭化水素基または置換されていてもよい芳香族複素環基を示す)を示

oxazolyl, isooxazolyl, thiazolyl, isothiazolyl, imidazolyl, pyrazolyl, 1, 2, 3- oxadiazolyl, 1, 2, 4- oxadiazolyl, 1, 3, 4oxadiazolyl, furazanyl, 1, 2, 3-thiadiazolyl, 1, 2, 4thiadiazolyl, 1, 3, 4-thiadiazolyl, 1, 2, 3-triazolyl, 1, 2, 4triazolyl, tetrazolyl, pyridyl, pyridazinyl, pyrimidinyl, pyrazinyl, triazinyl or other 5 or 6 members -carbolinyl, the; be -carbolinyl, the; ga -carbolinyl, acridinyl, phenoxazinyl, phenothiazinyl, phenoxathiinyl, thianthrenyl, phenatrizinyl, [fenatororiniru], you can list aromatic condensed heterocyclic group (aromatic monocyclic heterocyclic group of 5 or 6 members which before preferably, were inscribed benzene ring and heterocycle or before is condensed same of aromatic monocyclic heterocyclic group of 5 or 6 members which were inscribed or aromatic monocyclic heterocyclic group of 5 or 6 members which before heterocycle, more preferably which heterocycle 2 which differs is condensed were inscribed benzene ring heterocycle which is condensed) etcof indolidinyl, pyrrolo {1 and 2-b } pyridazinyl, pyrazolo {1 and 5-a } pyridyl, imidazo {1 and 2 -a } pyridyl, imidazo {1 and 5 -a } pyridyl, imidazo {1 and 2 -b } pyridazinyl, imidazo {1 and 2 -a } pyrimidinyl, 1, 2, 4- triazolo {4 and 3 -a } pyridyl, 1, 2, 4triazolo {4 and 3 -b } pyridazinyl or other 8~16 member (preferably 8~12 members).

As Ar¹, other than R heteroaromatic group etc of optionally substitutable 5 or 6 members isdesirable other than optionally substitutable phenyl group, R, even among them, can use optionally substitutable phenyl group etcdesirably other than R.

As substituent of Ar¹, especially it can use phenyl group etcdesirably.

As Ar², heteroaromatic group etc of optionally substitutable phenyl group, optionally substitutable 5 or 6 members is desirable, can use the optionally substitutable phenyl group, optionally substitutable oxazolyl group, optionally substitutable thienyl group, optionally substitutable thiazolyl group, optionally substitutable furyl group etc desirably even among them.

As substituent of Ar², especially it can use phenyl group etcdesirably.

[0016]

Aforementioned Formula (I) or in (I'), R hydrogen atom or-Y-Ar² shows (As for Y quantity of atom which configuration does bond or straight chain portion shows spacer 1 - 6, Ar² shows optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or the optionally

し、R としては-Y- $Ar^2(Y)$ および Ar^2 は前記と同意義を示す)が好ましい。

前記式(I)または(I')中、Y は結合手または直鎖 部分を構成する原子の数が 1~6 のスペーサーを示す。

Y で示される「直鎖部分を構成する原子数が 1~6 のスペーサー」としては、

(1)-(CH₂)_{f1}-(f1 は 1~6 の整数を示す。)、

(3)-(CH₂)_{h1}-X²-(CH₂)_{h2}-X³-(CH₂)_{h3}-(h1,h2 および h3 は同一または異なって 0~2 の整数を示す。X2 および X3 はそれぞれ置換されていてもよい二 価の環状基、-NR3-、-CO-、-S(O)m-、-O-、-NR3-CO-, $-CO-NR^3-$, $-NR^3-CO-NR^4-$, $-NR^3-SO_2 \pm$ たは-SO₂-NR³-(mは0ないし2の整数を示し、R 3 および R4 はそれぞれ水素原子、置換されてい てもよい炭化水素基、置換されていてもよい複 素環基または置換されていてもよいアシル基を 示す)を示す。但し、X2 が直鎖部分において占 める原子数、X³が直鎖部分において占める原 子数、h1,h2 および h3 の和は 1~6 である。)など の2 価の基および一部の飽和結合が不飽和結 合に変換された 2 価の基などの直鎖部分を構 成する原子数が1ないし6個である2価の基が 挙げられる。

ここで、スペーサーを構成するメチレン部分は、 同一または異なって、置換基を有していてもよ substitutable heteroaromatic group .), -Y-Ar² (Y and Ar² show same meaning as description above.) is desirable as R.

Aforementioned Formula (I) or in (I'), as for Y thequantity of atom which configuration does bond or straight chain portion shows spacer 1 - 6.

It is shown with Y, "number of atoms which configuration does straight chain portion spacer 1 - 6" as,

- (1) (CH $\langle sub \rangle 2\langle sub \rangle$) $\langle sub \rangle f1\langle sub \rangle$ (f1 shows integer 1 6.),
- (2) (CH₂) _{g1}-X¹-(CH₂) _{g2}- (g1 and g2 show integer (preferably, one side 0, other is integer 0 4.) of identical or different 0-4. X¹ cyclic group,
- -NR³-, -CO-, -S (O) m-, -O-,
- -NR³-CO-, -CO-NR³-,
- -NR³-CO-NR⁴-,
- -NR³-SO₂- of optionally substitutable divalent or
- -SO₂-NR³- shows (m shows integer of 0 or 2, R³ and R⁴ show therespective hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.). However, X¹ sum total of number of atoms, g1 and g2 which areoccupied in straight chain portion is 1 6.),

(3) - configuration is done number of atoms which 1 through

6 bivalent group which is canlist bivalent group or other straight chain portion where (CH₂) _{h1}-X²- (CH₂) _{h2}-X³- (CH₂) _{h3}- (h1, h2 and h3 show integer of identical or different 0~2. X² and X³ cyclic group, -NR³-, -CO-, -S(O) m-, -O-, -NR³-CO-, -CO-NR³-, -NR³-CO-NR⁴-, -NR³-SO₂- of respective optionally substitutable divalent or-SO₂-NR³show (m shows integer of 0 or 2, R³ and R⁴ show therespective hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.). However, X² number of atoms, X³ which is occupied in straight chain portion sum total of number of atoms, h1, h2 and h3 which are occupied in straight chain portion is 1 - 6.) or other bivalent group and saturated connection of part are converted to unsaturated bond.

It was illustrated as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with the ring A which

く、かかる置換基としては、例えば、前記した環Aで示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

ここで、Y で示される「直鎖部分を構成する原子数が 1~6 のスペーサー」において該「二価の環状基」が占める原子数は、一方の結合手を有する原子から他方の結合手を有する原子に至るまでの数が最小となるようにカウントするものとし、例えば、

【化 17】







のような結合様式の場合は原子数を 1 としてカウントし、

【化 18】



のような結合様式の場合は原子数を 2 としてカウントし、

【化 19】

before for example was inscribed as this substituent, (i) - you canlist substituent etc of (xxxxviii) as substituent "hydrocarbon group" to which here, the methylene part amount which configuration does spacer identical or different, optionally substituted ring is good, in the "optionally substitutable hydrocarbon group" has been allowed to have possessed.

Before in "cyclic group of optionally substitutable divalent" which is shown with X¹, X² and X³ whichwere inscribed, cyclic hydrocarbon group of divalent {In "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with example and the ring A alicyclic hydrocarbon group which was illustrated "hydrocarbon group " as (nonaromatic ring hydrocarbon group), removing hydrogen atom 1 from carbon atom in aryl group (aromatic hydrocarbon group) etc, is formed such as basis which }, you can list heterocyclic group {As substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with example and ring A removing hydrogen atom 1 from either carbon atom or nitrogen atom child in "heterocyclic group" in "optionally substitutable heterocyclic group " isformed such as basis which }etc of divalent "cyclic group of divalent " as.

Here, as for number of atoms which said "cyclic group of divalent" occupies in "number of atoms which configuration does straight chain portion spacer 1 - 6" which isshown with Y, until atom which possesses bond of the other from atom which possesses on one hand bond in ordernumber to become minimum count we do, for example

[Chemical Formula 17]

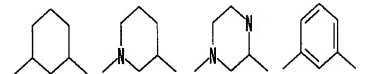
In case of bonding mode a way with number of atoms as 1 counting,

[Chemical Formula 18]

In case of bonding mode a way with number of atoms as 2 counting,

[Chemical Formula 19]

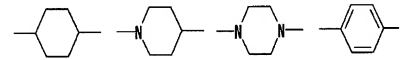
[Chemical Formula 20]



のような結合様式の場合は原子数を 3 としてカウントし、

In case of bonding mode a way with number of atoms as 3 counting,

【化 20】



のような結合様式の場合は原子数を 4 としてカウントするものとする。

 X^1 、 X^2 および X^3 で示される「置換されていてもよい二価の環状基」における「二価の環状基」は置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

前記した R³または R⁴で示される「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよいを複素環基」および「置換されていてもよいアシル基」における「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭水素基」、「置換されていてもよい複素環基」および「置換されていてもよいアシル基」における「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」と同様なものが挙げられる。

ここで、「炭化水素基」、「複素環基」および「アシル基」は置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

なかでも、Y としては、結合手、置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン(好ましくは、置換されていてもよい C_{1-4} アルキレン)、置換されていてもよい C_{2-6} アルケニレン(好ましくは、置換されていてもよい C_{2-4} アルケニレン)、-O-、-S-、-O- $-CH_2$ -、-CH

In case of bonding mode a way count we do with number of atoms as 4.

It was illustrated (i) - you can list substituent etc of (xxxxviii) as the substituent "hydrocarbon group " where "cyclic group of divalent " in "cyclic group of optionally substitutable divalent " being shown with X¹, X² and the X³ optionally substituted ring is good to substitutable desired position, in "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring "which is shown with ring A which you inscribed as this substituent, before has been allowed to have possessed.

Before it is shown "optionally substitutable hydrocarbon group", "optionally substitutable heterocyclic group" and in "optionally substitutable acyl group" with R³ or R⁴ which was inscribed, "hydrocarbon group", as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring" which is shown with ring A which was inscribed "heterocyclic group" and "acyl group" as, before "optionally substitutable hydrocarbon group", "optionally substitutable heterocyclic group" and in the "optionally substitutable acyl group" "hydrocarbon group", "heterocyclic group" and "acyl group" with you can list similar ones.

It was illustrated (i) - you can list substituent etc of (xxxxviii) as the substituent "hydrocarbon group " where here, "hydrocarbon group ", "heterocyclic group " and "acyl group " optionally substituted ring is good to the substitutable desired position , in "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " which is shown with ring A which was inscribed as this substituent, before has been allowed to havepossessed.

bond, optionally substitutable C₁₋₆alkylene (preferably, optionally substitutable C₁₋₄alkylene), optionally substitutable C₂₋₆alkenylene (preferably, optionally substitutable C₂₋₄alkenylene), -O-, -S-,

Page 51 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

2-O-、-S-CH₂-、-CH₂-S-、-CO-NR³-、-NR³-CO-、-SO₂-NR³-、-NR³-SO₂-(R³ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい複素環基または置換されていてもよいアシル基を示す)などが好ましく、とりわけ、-O-、-S-、-OCH₂-などが好ましく用いられる。

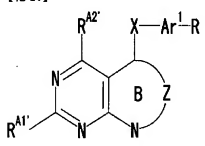
前記した「置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン」および「置換されていてもよい C_{2-6} アルケニレン」における「 C_{1-6} アルキレン」および「 C_{2-6} アルケニレン」は置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、前記した環 A で示される「置換されていてもよいピリミジン環」の置換基としての「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」が有していてもよい置換基として例示された(i)~(xxxxviii)の置換基などが挙げられる。

また、Y は Ar^1 と結合して、Y および Ar^1 の構成 原子とともに 5 ないし 8 員環を形成していてもよく、Y は Ar^2 と結合して、Y および Ar^2 の構成原子とともに 5 ないし 8 員環を形成していてもよい。

[0017]

式(I)で表される化合物またはその塩[以下、化合物(I)と称することがある]のなかでも、式(I')

【化21】



[式中、 $R^{A'}$ は水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいチオール基、置換されたスルフィニル基、置換されたスルホニル基または置換されていてもよいアミノ基を示し、 $R^{A'}$ は水素原子、ハロゲン原子、置換

-O-CH₂-, -CH₂-O-,
-S-CH₂-, -CH₂-S-,
-CO-NR³-, -NR³-CO-,
-SO₂-NR³-,
-NR³-(R³shows hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.) etc is desirable even amongthem as Y, especially, can use -O-, -S-,
-OCH₂- etc desirably.

Before you inscribed "optionally substitutable C₁₋₆alkylene " and in "optionally substitutable C₂₋₆alkenylene ", it was illustrated (i) - you canlist substituent etc of (xxxxviii) as substituent "hydrocarbon group " where "C₁₋₆alkylene " and "C₂₋₆alkenylene " optionally substituted ring is good to substitutable desired position , in "optionally substitutable hydrocarbon group " as substituent of "optionally substitutable pyrimidine ring " whichis shown with ring A which was inscribed as this substituent , before hasbeen allowed to have possessed.

In addition, connecting with Ar¹, with constituent atom of Y and Ar¹ 5 or 8 -member ring it is possible to form Y, connecting with Ar², with constituent atom of Y and Ar² 5or 8 -member ring to form Y it is possible.

Furthermore, connecting, with constituent atom of Ar¹, Y and Ar² 5or 8 -member ring it is possible to form Ar¹ and Ar².

[0017]

Even in compound or its salt {Below, compound (I) with times when it names it is } which is displayed with Formula (I), Formula (I')

[Chemical Formula 21]

compound which is displayed with {In Formula, R^{Al'} hydrogen atom , halogen atom , optionally substitutable hydrocarbon group , optionally substitutable hydroxyl group , optionally substitutable thiol group , sulfinyl group , which is substituted to show sulfonyl group or optionally substitutable amino group which is substituted,

Page 52 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

されていてもよい炭化水素基、置換されたヒドロ キシ基、置換されていてもよいチオール基、置 換されたスルフィニル基、置換されたスルホニ ル基または置換されていてもよいアミノ基を示し (好ましくは、RAI'が水素原子のとき、RAZ'はアミノ 基でない)、Z は置換されていてもよい 2 ないし 4 価の直鎖状の C1-3 炭化水素基を示し、環 B はさ らに置換されていてもよく、X は置換されていて もよい Cla アルキレン、置換されていてもよい Co _4 アルケニレン、-NR¹-、-CO-、-S(O)m-、-O-、-N R¹-CO-, -CO-NR¹-, -NR¹-CO-NR²-, -NR¹-SO₂-または-SO₂-NR¹-(mは0ないし2の整数を示し、 R¹ および R² はそれぞれ水素原子、置換されて いてもよい炭化水素基、置換されていてもよい 複素環基または置換されていてもよいアシル基 を示す)を示し、Ar! は R 以外に置換されていて もよい芳香族炭化水素基または R 以外に置換 されていてもよい芳香族複素環基を示し、R は 水素原子または-Y-Ar2(Y は結合手または直鎖 部分を構成する原子の数が 1~6 のスペーサー を示し、Ar2 は置換されていてもよい芳香族炭化 水素基または置換されていてもよい芳香族複素 環基を示す)を示す。〕で表される化合物(好まし くは、)

R^{A2'} hydrogen atom, halogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, hydroxyl group, optionally substitutable thiol group, which is substituted sulfinyl group, which is substituted to show sulfonyl group or optionally substitutable amino group which is substituted and (When preferably, R^{A1'} is hydrogen atom, R^{A2'} is not amino group.), Z to show C₁₋₃hydrocarbon group of optionally substitutable 2 or quaternary straight chain, as for ring B furthermore asfor optionally substitutable, X optionally substitutable C₁₋₄alkylene, optionally substitutable C₂₋₄alkenylene, -NR¹-, -CO-, -S (O) m-, -O-, -NR¹-CO-, -CO-NR¹-, -NR < sup > 1 < /sup > -CO - NR < sup > 2 < /sup > -,-NR¹-SO₂- or -SO₂-NR¹- (m shows integer of 0 or 2, R¹ and R² show therespective hydrogen atom, optionally substitutable hydrocarbon group, optionally substitutable heterocyclic group or optionally substitutable acyl group.) showing, Ar¹ other than R shows optionally substitutable heteroaromatic group other than optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or R, R hydrogen atom or -Y-Ar² shows (As for Y quantity of atom which configuration does bond or straight chain portion shows spacer 1 - 6, Ar² shows optionally substitutable aromatic hydrocarbon group or the optionally substitutable heteroaromatic group.). (preferably,)

[Chemical Formula 22]

【化 22】



〔式中、iPrは iso-プロピルを示し、Me はメチルを 示す〕、

【化23】

{In Formula, iPr shows iso-propyl, Me shows methyl}

[Chemical Formula 23]

Page 53 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

および

【化24】

And

[Chemical Formula 24]

[式中、Me はメチルを示す]を除く)またはその 塩[以下、化合物(I')と称することがある]が好ましい。

前記式(I')中、RAI'で示される「ハロゲン原子」、 「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換さ れていてもよいヒドロキシ基」、「置換されていて もよいチオール基」、「置換されたスルフィニル 基」、「置換されたスルホニル基」および「置換さ れていてもよいアミノ基」としては、R^{A1} で示され る「ハロゲン原子」、「置換されていてもよい炭化 水素基」、「置換されていてもよいヒドロキシ 基」、「置換されていてもよいチオール基」、「置 換されたスルフィニル基」、「置換されたスルホ ニル基」および「置換されていてもよいアミノ基」 と同様のものが挙げられ、R^{A2'}で示される「ハロ ゲン原子」、「置換されていてもよい炭化水素 基」、「置換されていてもよいチオール基」、「置 換されたスルフィニル基」、「置換されたスルホ ニル基」および「置換されていてもよいアミノ基」 としては、R^{A2} で示される「ハロゲン原子」、「置 換されていてもよい炭化水素基」、「置換されて いてもよいチオール基」、「置換されたスルフィニ ル基」、「置換されたスルホニル基」および「置換 されていてもよいアミノ基」と同様のものが挙げ られ、R^{A2}で示される「置換されたヒドロキシ基」 としては、R^{A2}で示される「置換されていてもよい ヒドロキシ基」から無置換のヒドロキシ基を除い Excludes {In Formula, Me shows methyl }) or its salt {Below, compound (I^*) with times when it names it is } is desirable.

In aforementioned Formula (I'), it is shown with R^{A1'}, it is shown with R^{A1}. "halogen atom", "optionally substitutable hydrocarbon group ", "optionally substitutable hydroxyl group ", "optionally substitutable thiol group ", "sulfinyl group which is substituted", "sulfonyl group which is substituted" and "optionally substitutable amino group " as, "halogen atom ", "optionally substitutable hydrocarbon group", "optionally substitutable hydroxyl group ","optionally substitutable thiol group ", "sulfinyl group which is substituted", "sulfonyl group which is substituted" and "optionally substitutable amino group " with similar ones are listed, are shown with the R^{A2'} it is shown with R^{A2}, "halogen atom", "optionally substitutable hydrocarbon group ", "optionally substitutable thiol group ", "sulfinyl group which is substituted", "sulfonyl group which is substituted" and "optionally substitutable amino group " as, "halogen atom ","optionally substitutable hydrocarbon group ", "optionally substitutable thiol group ", "sulfinyl group which is substituted", "sulfonyl group which is substituted" And "optionally substitutable amino group" with similar ones are listed, are shown with R^{A2'} youcan list those which are similar to those which exclude unsubstituted hydroxyl group from optionally substitutable hydroxyl group " which is shown with R^{A2} "hydroxyl group"

Page 54 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

たものと同様のものが挙げられる。

R^{A1}および R^{A2}としては、何れかが置換されていてもよいアミノ基ではない場合が好ましく、両者が置換されていてもよいアミノ基でない場合がより好ましい。

[0018]

化合物(I)としては、2,8-ジメチル-N-[2-(フェニル チオ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピ リミジン-5-アミン:2-メチル-N-[2-[(フェニルスルフ アニル)フェニル]ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン; N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-5.6、 7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン; (-)-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミ ン;2-[5-[3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ]-2-メチル -6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N-(2-モルホリノエチル)アセトアミド;N-[3-(3-クロ ロフェノキシ)フェニル]-N-(2-メチル-5,6,7,8-テト ラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アセトアミ ド;3-[[4-[[5-[[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミ ノ]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリ ミジン-8-イル]メチル]ピペリジン-1-イル]メチル] 安息香酸;2-メチル-N-[3-[(5-メチル-2-フェニル-1,3-オキサゾール-4-イル)メトキシ]フェニル]-6,7, 8.9-テトラヒドロピリミドアゼピン-5-アミン:6-(3-ク ロロフェノキシ)-1-(2-メチル-6、7、8、9-テトラヒドロ ピリミドアゼピン-5-イル)-1,3-ジヒドロベンズイミ ダゾール-2-オン;;などまたはこれらの塩等がとり わけ好ましく用いられる。]

[0019]

化合物(I)[ここで、化合物(I)は、化合物(I')を包含する]のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応により化合物(I)に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして化合物(I)に変化する化合物、胃酸等により加水分解などを起こして化合物(I)に変化する化合物をいう。

化合物(I)のプロドラッグとしては、化合物(I)のアミノ基がアシル化、アルキル化、りん酸化された化合物(例えば、化合物(I)のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5-メチル-2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tert-ブチル化された化合物など)、化合物(I)のヒドロキシ基がアシル化、アルキル化、りん酸化、ほう酸化された化合物(例えば、化合物(I)のヒドロキシ基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、

which is substituted" as.

As R^{A1'} and R^{A2'}, when either is not optionally substitutable amino group it isdesirable, when both is not optionally substitutable amino group it is more desirable.

[0018]

compound (I) as, 2 and 8 -dimethyl -N-[2 - (phenylthio) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; 2- methyl -N-[2 - [(phenyl sulfanyl) phenyl] pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl - 5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; (-) -N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2-methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine; 2- [5 - [3 - (3 -chlorophenoxy) anilino] - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] -N- (2 -morpholino ethyl) acetamide; N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-N-(2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) acetamide; 3-[[4-[[5-[[3-(3-chlorophenoxy) phenyl] amino] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d | pyrimidine -8-yl | methyl | piperidine -1-yl | methyl] benzoic acid; 2- methyl -N-[3-[(5-methyl-2phenyl -1, 3- oxazole -4- yl) methoxy phenyl] - 6, 7, 8 and 9 - [tetorahidoropirimidoazepin] - 5 -amine; 6- (3 -chlorophenoxy) - 1 - (2 -methyl -6, 7, 8, 9-[tetorahidoropirimidoazepin] - 5 -yl) - 1 and 3 -dihydro benzimidazole -2- on ;; etc or it can use these salt etc especially desirably.]

[0019]

As for prodrug of compound (I) {Here, compound (I) includes compound (I*)}, under menses condition in in-vivo reaction oxidation, reduction and hydrolysis etc happen in compound, namely enzymatic which with such as enzyme is converted to compound (I) withand stomach acid and it is compound where hydrolysis etc happens with the compound, stomach acid etc which changes in compound (I) and changes in compound (I).

As prodrug of compound (I), amino group of compound (I) to acylation, alkylation, phosphoric acid compound which is converted (amino group of for example compound (I) eicosanoyl conversion, alanyl conversion, pentyl amino carbonylation, (5-methyl-2-oxo-1, 3-dioxolene-4-yl) methoxycarbonyl conversion, tetrahydrofuranyl conversion and pyrrolidyl methylated, pivaloyl oxy methylated, t-butylated is done such as the compound which), hydroxyl group of compound (I) acylation, alkylation, phosphoric acid conversion and to boric acid compound which is converted (hydroxyl group of for example compound (I) acetylation, palmitoyl conversion, propanoyl conversion,

Page 55 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など)、あるいは、化合物(I)のカルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物(例えば、化合物(I)のカルボキシル基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5-メチル-2-オキソル化、フタリジルエステル化、(5-メチル-2-オキソクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など)等が挙げられる。

これらの化合物は自体公知の方法によって化合物(I)から製造することができる。

また化合物(I)のプロドラッグは、広川書店 1990 年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計 163 頁から 198 頁に記載されているような、生理的条件で化合物(I)に変化するものであってもよい。

[0020]

化合物(I)の塩としては、薬理学的に許容しうる塩等が挙げられ、例えばトリフロロ酢酸、酢酸、乳酸、コハク酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、グルコン酸、アスコルビン酸、安息香酸、メタシスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、ケイ皮酸、フマル酸、ホスホン酸、塩酸、硝酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、スルファミン酸、硫酸等の酸付加塩、例えばナトリウム、カリウム、アクネシウム、カルシウム等の金属塩、例えばトリン、N-メチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N-メチルモルホリン等の有機塩等が挙げられる。

また、化合物(I)は水和物であってもよい。

化合物(I)の光学的に活性な形態が必要とされる場合、例えば、光学的に活性な出発物質を使用して、あるいは従来の方法を使用する該化合物のラセミ形態の分割によって得ることができる。

[0021]

化合物(I)は、自体公知の方法(例えば、カツリツキー(Katritzky,A.R)、"コンプリヘンシブ ヘテロサイクリック ケミストリー"(COMPREHENSIVE HETEROCYCLIC CHEMISTRY) パーガモンプレス(PERGAMON PRESS)、1984 年、第 3巻、57-156 頁などに記載の方法)又はそれに準ずる方法によって製造することができる。

pivaloyl conversion, succinyl conversion, fumaryl conversion, alanyl conversion and dimethylamino methyl carbonylation is done such as compound which), or, the compound (carboxyl group of for example compound (I) ethyl esterification, phenyl esterification, carboxymethyl esterification, dimethylamino methyl esterification, pivaloyl oxy methyl esterification, [etokishikaruboniruokishiechiruesuteru] conversion and phthalidyl esterification, (5-methyl-2-oxo-1, 3-dioxolene-4-yl) methyl esterification, cyclohexyloxy group carbonyl ethyl esterification, methyl amidation is done such as compound which) etc which esterification, amidation is done you can list carboxyl group of the compound (I).

With itself known method it can produce these compound from compound (I).

In addition prodrug of compound (I) seems that from Hirokawa Shoten 1990 publication "Development of drug" Vol.7 molecular design 163page is stated in 198 page, it is possible to besomething which with physiological condition changes in compound (I).

[0020]

As salt of compound (I), you can list pharmacologically acceptable salt salt, etc can list the acid addition salt, for example sodium, potassium, magnesium, calcium or other metal salt, for example trimethyl amine, triethylamine, pyridine, picoline, N- methyl pyrrolidine, N- methyl piperidine, N- methylmorpholine or other organic salt etc of for example trifluoroacetic acid, acetic acid, lactic acid, succinic acid, maleic acid, tartaric acid, citric acid, gluconic acid, ascorbic acid, benzoic acid, methane sulfonic acid, p-toluenesulfonic acid acid, cinnamic acid, fumaric acid, phosphonic acid, hydrochloric acid, nitric acid, hydrobromic acid, hydroiodic acid, sulfamic acid, sulfuric acid or other acid.

In addition, compound (I) is good even with hydrate.

When active form is needed in optical of compound (I), using active starting substance for for example optical, or it can acquire with division of racemic form of the said compound which uses conventional method.

[0021]

itself known method (for example [katsuritsukii] (Katritzky, A.R.), "comprehensive heterocyclic chemistry" (COMPREHENSIVEHETEROCYCLICchemistry) [paagamonpuresu] (PERGAMONPRESS.), 1984, method which is stated in Volume 3, 57-156 page etc.) or it can produce compound (I.), with method which corresponds to that.

また、化合物(I)[なかでも、新規な構造を有する 化合物(I')]、および、反応中間体として用いられ る化合物(II-VI)は、例えば、以下に示す方法で 製造することができる。

以下の反応式に記載された各化合物は、反応を阻害しないのであれば、塩を形成していてもよく、かかる塩としては、化合物(I)の塩と同様なものが挙げられる。

In addition, it can produce compound (II-VI) which is used compound (I) {Even among them, compound which possesses novel structure (I')}, and, as reaction intermediate, with method which is shown below for example.

If each compound which is stated in reaction scheme below does not do reaction inhibition, it is possible to form salt, you can list those which are similar to salt of compound (I) as this salt.

reaction scheme I (In Formula, R¹ shows protecting group of basis or amino group which is similar to substituent on aforementioned nitrogen , R² and the R<sup>3 show hydrocarbon group of ester which it can use as protecting group of the carboxyl group , basis which is similar to substituent where "optionally substitutable C sub>1-4 sub>alkylene , optionally substitutable C sub>2-4 sub>alkenylene , -NR sup>1 sub>-, -CO-, -S (O) m-, -O-, -NR sup>1 sysup>-CO-,

- -CO-NR¹-,
- -NR¹-CO-NR²-,
- -NR¹-SO₂- or
- -SO₂- Which is shown with respective aforementioned X is good having possessed R⁴ and R⁵ showing, Y shows CO or SO₂, M³ shows leaving group from M¹, other signal show same meaning as description above.

reaction scheme I

[Chemical Formula 25]

反応式 I

【化 25】



(工程 1)化合物(II)と、化合物(IX)を縮合させた後、二重結合を還元して化合物(I)を製造することができる。

本縮合反応は、不活性溶媒、たとえばトルエン、ベンゼン、キシレン、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、n-ブタノール、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロルエタン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ヘキサン、酢酸エチル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約0 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約1時間ないし約100時間である。

化合物(IX)は化合物(II)1 モルに対して通常約1

(step 1) compound (II) with, compound (IX) after condensing, reducing the double bond, it can produce compound (I).

This condensation reaction, inert solvent, for example toluene, benzene, xylene, methanol, ethanol, propanol, isopropanol, n-butanol, chloroform, dichloromethane, 1, 2-dichloroethane, tetrahydrofuran, diethyl ether, hexane, ethylacetate, dimethylformamide, dimethyl sulfoxide etc, or in these mixed solvent, is done withapproximately 0 deg C or temperature range of 200 deg C.

reaction time is approximately 1 hour or approximately 100 hours.

Usually approximately 1 to 5 mole it uses compound (IX)

Page 57 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

から5モル用いる。

また、必要に応じて酸を添加することで、また、 生成する水を除くことで、反応を円滑に進行させ ることができる。

還元反応は、それ自体公知の手段で行うことが できる。

たとえば、還元剤として、シアノトリヒドロホウ素ナトリウム等を用いる場合、不活性溶媒、例えば、メタノール、エタノール、ベンゼン、トルエン、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロルエタン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ヘキサン、酢酸エチル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約0 deg C ないし100 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約1時間ないし約50時間である。

還元剤は、化合物(II)1 モルに対して通常約 1/3 から 5 モル用いる。

必要に応じて、酸を添加することで、反応を円滑に進行させることができる。

また、還元剤の存在下、縮合反応を行うことで、 イミン誘導体を単離せず、化合物(I)を得ること ができる。

(工程 2)化合物(III)を、化合物(X)または、化合物(XI)と反応させることで、化合物(I)を製造することができる。

本縮合反応は、不活性溶媒、例えばベンゼン、トルエン、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロルエタン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ヘキサン、酢酸エチル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、ホスフィン化合物とアゾ化合物の存在下、約0 deg Cないし150 deg Cの温度範囲で行われる。

反応時間は約1時間ないし約50時間である。

ホスフィン化合物としては、トリフェニルホスフィン、トリブチルホスフィンなどを用いることができ、アゾ化合物としては、アゾジカルボン酸ジエチル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン、N,N,N',N'-テトラメチルアゾカルボキサミドなどを用いることができる。

化合物(X)あるいは化合物(XI)は化合物(III)1 モルに対して通常約1から5モル用いる。 compound (II)vis-a-vis 1 mole.

In addition, by fact that according to need acid is added, in addition, by the fact that water which is formed is excluded, reaction can be advanced smoothly.

To do with means of that itself public knowledge it is possible reduction reaction.

As for example reductant, when cyano tri hydro boron sodium etc is used, inert solvent, for example methanol, ethanol, benzene, toluene, chloroform, dichloromethane, 1, 2-dichloroethane, tetrahydrofuran, diethyl ether, hexane, ethylacetate, dimethylformamide, dimethyl sulfoxide etc, or in these mixed solvent, it is done with approximately 0 deg C or temperature range of 100 deg C.

reaction time is approximately 1 hour or approximately 50 hours

5 mole it uses reductant, from usually approximately 1/3 compound (II) vis-a-vis 1 mole.

By fact that according to need, acid is added, reaction can be advancedsmoothly.

In addition, under existing of reductant, by fact that condensation reaction is done, imine derivative cannot be isolated, compound (I) can be acquired.

(step 2) compound (III), compound (X) or, compound (XI) with by fact that it reacts, compound (I) can be produced.

This condensation reaction , inert solvent , for example benzene , toluene , chloroform , dichloromethane , 1, 2-dichloroethane , tetrahydrofuran , diethyl ether , hexane , ethylacetate , dimethylformamide , dimethyl sulfoxide etc, or in these mixed solvent , under existing of the phosphine compound and azo compound , is done with approximately 0 deg C or temperature range of 150 deg C.

reaction time is approximately 1 hour or approximately 50 hours .

As phosphine compound, [torifeniruhosufin], be able to use tributyl phosphine etc, diethyl azodicarboxylate jp8 jp11, diisopropyl azodicarboxylate Soviet propyl, 1, 1' - (azo di carbonyl) di piperidine, N, N, N' , N' -tetramethyl azo carboxamide etc can be used as azo compound.

compound (X) or usually approximately 1 to 5 mole it uses compound (XI) the compound (III) vis-a-vis 1 mole.

(工程3)化合物(IV)を、化合物(XII)あるいは、化合物(XIII)と反応させることで、化合物(I)を製造することができる。

本縮合反応は、不活性溶媒、例えばテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、アセトニトリル、ヘキサン、トルエン、ベンゼン、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、酢酸エチル、メチルアルコール、エチルアルコール、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ピリジン等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約0 deg C ないし 130 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約30分間ないし約50時間である。

化合物(XII)または化合物(XIII)は化合物(IV)1 モルに対して通常約1から2モル用いる。

必要に応じて、塩基として、ピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン等を用い、反応を円滑に進行させることができる。

(工程 4)化合物(V)を、化合物(XIV)と反応させることで、化合物(I)を製造することができる。

本縮合反応は、不活性溶媒、例えばテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、ヘキサン、トルエン、ベンゼン、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、酢酸エチル、メタノール、エタノール、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ピリジン等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約0 deg C ないし 200 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約30分間ないし約50時間である。

化合物(XIV)は化合物(V)1 モルに対して通常約1 から5 モル用いる。

必要に応じて、酸として塩酸、ピロリン酸など、 塩基として、ピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、 トリエチルアミン、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム等を用い、また、銅などを 添加することで反応を円滑に進行させることが できる。

(工程 5)化合物(VI)を、化合物(XV)と反応させることで、化合物(VII)を製造することができる。

本縮合反応は不活性溶媒、例えばテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、アセトン、メタノール、エタノール、ヘキサン、トルエン、ベンゼン、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約0 deg C ないし 130 deg C

(step 3) compound (IV), compound (XII) or, compound (XIII) with by fact that it reacts, compound (I) can be produced.

This condensation reaction, inert solvent, for example tetrahydrofuran, diethyl ether, dimethoxyethane, acetonitrile, hexane, toluene, benzene, dichloromethane, chloroform, 1, 2- dichloroethane, ethylacetate, methyl alcohol, ethyl alcohol, dimethylformamide, dimethyl sulfoxide, pyridine etc, or in these mixed solvent, is done withapproximately 0 deg C or temperature range of 130 deg C.

reaction time is approximately 30 min or approximately 50 hours.

compound (XII) or usually approximately 1 to 2 mole it uses compound (XIII) the compound (IV) vis-a-vis 1 mole.

As according to need, base, making use of pyridine, 4-dimethylamino pyridine, triethylamine etc, reaction can be advancedsmoothly.

(step 4) compound (V), compound (XIV) with by fact that it reacts, the compound (I) can be produced.

This condensation reaction , inert solvent , for example tetrahydrofuran , diethyl ether , dimethoxyethane , hexane , toluene , benzene , dichloromethane , chloroform , 1, 2-dichloroethane , ethylacetate , methanol , ethanol , dimethylformamide , dimethyl sulfoxide , pyridine etc, or in these mixed solvent , is done withapproximately 0 deg C or temperature range of 200 deg C.

reaction time is approximately 30 min or approximately 50 hours.

Usually approximately 1 to 5 mole it uses compound (XIV) compound (V) vis-a-vis 1 mole.

As according to need, acid, as base such as hydrochloric acid, pyrophosphoric acid, making use of pyridine, 4-dimethylamino pyridine, triethylamine, sodium hydride, potassium carbonate, sodium hydroxide etc, inaddition, reaction can be advanced smoothly by fact that copper etc is added.

(step 5) compound (VI), compound (XV) with by fact that it reacts, the compound (VII) can be produced.

This condensation reaction inert solvent , for example tetrahydrofuran , diethyl ether , dimethoxyethane , acetone , methanol , ethanol , hexane , toluene , benzene , dichloromethane , dimethylformamide , dimethyl sulfoxide etc, or in these mixed solvent , is done withapproximately 0 deg C or temperature range of 130 deg C.

の温度範囲で行われる。

JP2003321472A

反応時間は約15分間ないし約50時間である。

化合物(XV)は化合物(IV)1 モルに対して通常約 1 から 5 モル用いる。

必要に応じて、塩基として、水素化リチウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t-ブトキシド、炭酸カリウム、トリエチルアミン等を用い、反応を円滑に進行させることができる。

M³ が水酸基の場合には、VI の水酸基をメタン スルホニル化、あるいはパラトルエンスルホニ ル化した後に化合物 XV と反応させることで VII を製造することができる。

(工程 6)化合物(VII)を、環化させることにより、 化合物(VIII)を製造することができる。

本環化反応は、不活性溶媒、例えばテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、アセトン、メタノール、エタノール、n-ブタノール、ヘキサン、トルエン、ベンゼン、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、塩基の存在下、約0 deg C ないし 130 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約30分ないし約20時間である。

塩基としては、水素化リチウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t-ブトキシド、炭酸カリウム等を用いることができる。

(工程 7)化合物(VIII)を、脱炭酸させることにより、化合物(II)を製造することができる。

本脱炭酸反応は、それ自体公知の手段で行うことができる。

たとえば、無溶媒、もしくは、不活性溶媒、例えば水、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、アセトン、メタノール、エタノール、n-ブタノール、ヘキサン、トルエン、ベンゼン、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、酢酸等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約0 deg C ないし300 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約30分ないし約20時間である。

必要に応じて、塩酸、硫酸、食塩等を用い、反応を円滑に進行させることができる。

reaction time is approximately 15 min or approximately 50 hours.

Usually approximately 1 to 5 mole it uses compound (XV) compound (IV) vis-a-vis 1 mole.

As according to need, base, making use of lithium hydride, sodium hydride, sodium methoxide, sodium ethoxide, potassium t-butoxide, potassium carbonate, triethylamine etc, reaction can be advancedsmoothly.

When M³ is hydroxy group, hydroxy group of VI methane sulfonylation, or the para toluene sulfonylation after doing, VII can be produced by fact that itreacts with compound XV.

compound (VIII) can be produced by cyclization doing (step 6) compound (VII).

This cyclization reaction, inert solvent, for example tetrahydrofuran, diethyl ether, dimethoxyethane, acetone, methanol, ethanol, n-butanol, hexane, toluene, benzene, dichloromethane, dimethylformamide, dimethyl sulfoxide etc, or in these mixed solvent, under existing of the base, is done with approximately 0 deg C or temperature range of 130 deg C.

reaction time is approximately 30 minutes or approximately 20 hours.

As base, lithium hydride, sodium hydride, sodium methoxide, sodium ethoxide, potassium t-butoxide, potassium carbonate etc can be used.

compound (II) can be produced by decarboxylation doing (step 7) compound (VIII).

To do with means of that itself public knowledge it is possible this decarboxylation reaction.

for example solventless , or inert solvent , for example water and tetrahydrofuran , diethyl ether , dimethoxyethane , acetone , methanol , ethanol , n- butanol , hexane , toluene , benzene , dichloromethane , dimethylformamide , dimethyl sulfoxide , acetic acid etc, or in these mixed solvent , itis done with approximately 0 deg C or temperature range of 300 deg C.

reaction time is approximately 30 minutes or approximately 20 hours.

Making use of according to need, hydrochloric acid, sulfuric acid, salt etc, reaction can be advanced smoothly.

(工程 8)化合物(II)を還元することによって、化合物(III)を製造することができる。

本還元反応は、それ自体公知の手段で行うことができる。

例えば、還元剤として、水素化ホウ素ナトリウムを用いる場合、不活性溶媒、例えば、メタノール、エタノール、ベンゼン、トルエン、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロルエタン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、ヘキサン、酢酸エチル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約0 deg C ないし 100 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約1時間ないし約50時間である。

還元剤は、化合物(II)1 モルに対して通常約1から5モル用いる。

(工程 9)化合物(III)をアジド化した後に還元することによって化合物(IV)を製造することができる。

アジド化反応は、それ自体公知の手段で行うことができる。

たとえば、アジド化剤として、ジフェニルホスホニルアジドを用いる場合、不活性溶媒、たとえば、トルエン、ベンゼン、キシレン、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロルエタン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ヘキサン、酢酸エチル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]—7-ウンデセン等の存在下、約0 deg C ないし 100 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約30分間ないし約100時間である。

本アジド化反応は、光延反応、あるいはその改 良法の条件でもおこなうことができる。

還元反応は、それ自体公知の手段で行うことが できる。

例えば、還元剤として、水素化リチウムアルミニウムを用いる場合、不活性溶媒、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、ベンゼン、トルエン、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロルエタン、ヘキサン等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約0 deg C ないし100 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約15分間ないし約50時間である。

By fact that (step 8) compound (II) is reduced, compound (III) can be produced.

To do with means of that itself public knowledge it is possible this reduction reaction .

As for example reductant, when sodium borohydride * is used, inert solvent, for example methanol, ethanol, benzene, toluene, chloroform, dichloromethane, 1, 2-dichloroethane, tetrahydrofuran, diethyl ether, dimethoxyethane, hexane, ethylacetate, dimethylformamide, dimethyl sulfoxide etc, or in these mixed solvent, it is done with approximately 0 deg C or temperature range of 100 deg C.

reaction time is approximately 1 hour or approximately 50 hours .

Usually approximately 1 to 5 mole it uses reductant, compound (II) vis-a-vis 1 mole.

After azidization doing (step 9) compound (III), compound (IV) can be produced by fact that it reduces.

To do with means of that itself public knowledge it is possible azidization.

As for example azidization agent , when biphenyl phosphonyl azido is used, inert solvent , for example toluene , benzene , xylene , chloroform , dichloromethane , 1, 2- dichloroethane , tetrahydrofuran , diethyl ether , hexane , ethylacetate , dimethylformamide , dimethyl sulfoxide etc, or in these mixed solvent , 1 and 8 -diazabicyclo [5.4 . 0] - 7 -undecene or other under existing, it is done withapproximately 0 deg C or temperature range of 100 deg C.

reaction time is approximately 30 min or approximately 100 hours.

Mitsunobu reaction, or to do even with condition of improved method it is possiblethis azidization.

To do with means of that itself public knowledge it is possible reduction reaction.

As for example reductant, when lithium aluminum hydride Niu * is used, inert solvent, for example tetrahydrofuran, diethyl ether, dimethoxyethane, benzene, toluene, chloroform, dichloromethane, 1, 2- dichloroethane, hexane etc, or in these mixed solvent, it is done with approximately 0 deg C or temperature range of 100 deg C.

reaction time is approximately 15 min or approximately 50

還元剤は、化合物(III)1 モルに対して通常約 1 から5 モル用いる。

(工程 10)化合物(II)を芳香族化した後、ハロゲン化することによって化合物(V)を製造することができる。

芳香族化反応は、それ自体公知の手段で行うことができる。

たとえば、パラジウム-炭素を用いる場合、不活性溶媒、たとえば、トルエン、ベンゼン、キシレン、水、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、n-ブタノール、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロルエタン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ヘキサン、酢酸エチル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、N,N-ジメチルアセタミド、ジフェニルエーテル等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約0deg C ないし 200deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約30分間ないし約100時間である。

ハロゲン化反応は、それ自体公知の手段で行う ことができる。

たとえば、ハロゲン化剤として 3 塩化リンを用いる場合、約 1/3 から約 5 倍モルのハロゲン化剤を用い、無溶媒、もしくは、不活性溶媒、たとえば、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ヘキサン、トルエン、ベンゼン、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロルエタン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等、あるいはこれらの混合溶媒の中で、約 0 deg C ないし 150 deg C の温度範囲で行われる。

反応時間は約30分間ないし約10時間である。

こうして得られた化合物(I)~化合物(VIII)を、所望により、置換基変換反応に付し、それらの置換基を変換して化合物(I')~化合物(VIII')を得ることができる。

また、置換基変換によって得られた化合物(II') ~化合物(VIII')から反応式 I に記載した反応によって、化合物(I')を製造することができる。

また、これらの工程で得られる化合物(l')~化合物(V')は、単離精製することなく次の反応に用いることもできる。

ただし、前記のすべての製造法において、化合物がカルボニル基、アミノ基、ヒドロキシル基、カルボキシル基を有する場合は、予めそれ自体

hours.

Usually approximately 1 to 5 mole it uses reductant, compound (III) vis-a-vis 1 mole.

After aromatization doing (step 10) compound (II), compound (V) can be produced by fact that halogenation it does.

To do with means of that itself public knowledge it is possible aromatization reaction.

When for example palladium -carbon is used, inert solvent, for example toluene, benzene, xylene, water, methanol, ethanol, propanol, isopropanol, n-butanol, chloroform, dichloromethane, 1, 2- dichloroethane, tetrahydrofuran, diethyl ether, hexane, ethylacetate, dimethylformamide, dimethyl sulfoxide, N, N- dimethyl acetamide, diphenylether etc, or in these mixed solvent, approximately 0 deg C or it is done with temperature range of 200 deg C.

reaction time is approximately 30 min or approximately 100 hours

To do with means of that itself public knowledge it is possible halogenation reaction .

When 3 chloride phosphorus are used as for example halogenating agent, solventless, or inert solvent, for example tetrahydrofuran, dimethoxyethane, hexane, toluene, benzene, chloroform, dichloromethane, 1, 2-dichloroethane, dimethylformamide, dimethyl sulfoxide etc, or inthese mixed solvent, approximately 0 deg C or it is done with temperature range of 150 deg C making use of halogenating agent of approximately 5 times mole from approximately 1/3.

reaction time approximately 30 min or is approximately 10 hours .

In this way, it attaches on substituent conversion reaction compound which is acquired (I) -compound (VIII), with desire, can convert those substituent and compound (I*) -can acquire compound (VIII*).

In addition, compound which is acquired with substituent conversion (II*) -with reaction which from compound (VIII*) is stated in reaction scheme I, the compound (I*) can be produced.

In addition, compound which is acquired with these step (I*) - the compound (V*) can also use for following reaction without isolation and purification doing.

However, when compound has carbonyl group, amino group, hydroxyl group, carboxyl group in aforementioned all production method, object compound can be acquired by fact

公知の方法により、化合物に一般的な保護基 が導入されていても良く、反応後に必要に応じ て、保護基を除去することにより目的物を得るこ とができる。

ここで、カルボニル基の保護基としては、例えば、置換基を有していても良い、環状または非環状アセタールまたはケタール;置換基を有していても良い、環状または非環状ジチオアセタール、またはジチオケタール;等が用いられる。

ここで、アミノ基の保護基としては、例えば低級 (C_{1-6}) アルキル-カルボニル(例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、ピバロイル等)、ベンゾイル等が用いられる。

ヒドロキシル基の保護基としては、例えばメトキ シジメチルメチル、トリメチルシリル、t-ブチルジ メチルシリル、トリメチルシリルエトキシメチル(S EM)、メトキシメチル、ベンジルオキシメチル、テ トラヒドロピラニル(THP)等が用いられる。

カルボキシル基の保護基としては、例えば低級 (C_{1-6}) アルキル(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、s-ブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等)、 C_{7-12} アラルキル(例えばベンジル、フェネチル、4-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、1-ナフチルメチル等)が用いられる。

また、カルボキシル基を 2-オキサゾリン環に変換して保護してもよい。

また、保護基の導入及び除去の方法としては、それ自体公知またはそれに準じる方法(例えば、プロテクティブグループスインオーガニックケミストリー(J.F. W. McOmie ら、プレナムプレス社)に記載の方法)が用いられるが、除去方法としては、例えば酸、塩基、還元、紫外線、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、N-メチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウム等で処理する方法が用いられる。

[0022]

前記の製造方法において用いられた原料化合物は、例えば、カツリツキー(Katritzky,A.R)、"コンプリヘンシブ ヘテロサイクリック ケミストリー" (COMPREHENSIVE HETEROCYCLIC CHE MISTRY) パーガモンプレス(PERGAMON PR ESS)、1984年、第3巻、57-156頁、「新ビタミン学」日本ビタミン学会、昭和44年、131-190頁等に記載の方法またはそれに準じた方法によって

that general protecting group is good beingintroduced by compound due to that itself known method beforehand, after reacting according to need, protecting group removes.

Here, for example optionally substituted ring it is good as protecting group of carbonyl group, cyclic or the acyclic acetal or ketal group *jpl1 ;optionally substituted ring it is good, it can use cyclic or acyclic dithio acetal, or dithio ketal; etc.

Here, for example lower (C₁₋₆) alkyl-carbonyl (for example formyl, acetyl, propanoyl, butyryl, isobutyryl, valeryl, pivaloyl etc), it can use benzoyl etc as protecting group of amino group.

As protecting group of hydroxyl group, for example methoxy dimethyl methyl, trimethylsilyl, t-butyl dimethyl silyl, trimethylsilyl ethoxymethyl (SEM), it can use methoxymethyl, benzyloxy methyl, tetrahydropyranyl (THP) etc.

As protecting group of carboxyl group, for example lower (C₁₋₆) alkyl (for example methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, isobutyl, s-butyl, t-butyl, pentyl, hexyl etc), it can use C₇₋₁₂aralkyl (for example benzyl, phenethyl, 4-phenyl propyl, 4-phenyl butyl, 1-naphthyl methyl etc).

In addition, converting carboxyl group to 2 -oxazoline ring, it is possible toprotect.

In addition, that itself public knowledge or it can use method (method which is stated in for example [purotekutibuguruupusuinooganikkukemisutorii] (J.F.W.McOmie and others, [purenamupuresu] corporation)) which correspondsto that, as method of introduction and removal of protecting group, for example acid, base, reduction and ultraviolet light, hydrazine, phenylhydrazine, N- methyl sodium dithiocarbamate thorium, [tetorabuchiruanmoniumufuruorido], it can use method which is treated with palladium acetate etc, but as removal method.

[0022]

for example [katsuritsukii] (Katritzky, A.R), "comprehensive heterocyclic chemistry" (COMPREHENSIVEHETEROCYCLICchemistry) [paagamonpuresu] (PERGAMONPRESS), 1984, method which is statedin Volume 3, 57-156page, "New vitamin study" Vitamin Society of Japan, 1969, 131-190page etc or it can produce starting material compound which is used inaforementioned manufacturing method, with method which

製造することができる。

また、他の原料化合物は自体公知の方法又は それに準ずる方法によって製造することができ る。

前記本発明の各反応によって化合物が遊離の 状態で得られる場合には、常法に従って塩に変 換してもよく、また塩として得られる場合には、 常法に従って遊離体又はその他の塩に変換す ることもできる。

このようにして得られる化合物(I)は、反応混合物から自体公知の手段、例えば抽出、濃縮、中和、濾過、再結晶、カラムクロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー等の手段を用いることによって、単離、精製することができる。

化合物(I)の塩は、それ自体公知の手段に従い、例えば化合物(I)に無機酸又は有機酸を加えることによって製造することができる。

化合物(I)に光学異性体が存在し得る場合、これら個々の光学異性体及びそれら混合物のいずれも当然本発明の範囲に包含されるものであり、所望によりこれらの異性体をそれ自体公知の手段に従い光学分割したり、個別に製造することもできる。

また、化合物(I)は水和物であってもよく、水和物及び非水和物のいずれも本発明の範囲に包含されるものである。

[0023]

本発明の化合物(I)は、

低毒性で安全であり、

GRK 阻害作用、

とりわけ強力な GRK2 阻害作用を有するので、

動物とりわけ哺乳動物 (例えばヒト、サル、ネコ、ブタ、ウマ、ウシ、マウス、ラット、モルモット、イヌ、ウサギ等)に対して、

例えば、

心疾患(心肥大、急性心不全およびうっ血性を 含む慢性心不全、心筋症、狭心症、心筋炎、不 整脈、頻脈、心筋梗塞など)、

心筋虚血、

静脈機能不全、

心筋梗塞後の心不全移行、

corresponds to that.

In addition, itself known method or it can produce other starting material compound with the method which corresponds to that.

When with each reaction of aforementioned this invention compound isacquired with free state , following to conventional method , when it is possible convert to salt , it is acquired, in addition as salt following to conventional method , it is possible also to convert to released form orother salt .

From reaction mixture means. for example extraction, concentration, neutralization, filtration and recrystallization, of itself public knowledge [karamukuromatogurafii], by fact that thin layer chromatography or other means is used, it can isolate and can refine compound (I) which is acquired this way.

It can produce salt of compound (I), by fact that inorganic acid or organic acid is added to for example compound (I) in accordance with means ofthat itself public knowledge.

When optical isomer can exist in compound (I), to produce individually itis possible also in each case of these individual optical isomer and those mixture being something which is included naturally in range of the this invention, optical resolution to do with desire these isomer in accordance with the means of that itself public knowledge.

In addition, it is something to which compound (I) is good even with hydrate, in each case of hydrate and nonhydrate is included inrange of this invention.

[0023]

As for compound (I) of this invention,

Being safe with low toxicity,

GRKinhibition,

Especially, because it possesses strong GRK2inhibition,

animal especially vis-a-vis mammal (for example human, monkey, cat, pig, horse, bovine, mouse, rat, Cavia (guinea pig), dog, rabbit etc),

for example

heart disease (cardiomegaly, acute heart failure and * includes * blood characteristic such as chronic heart failure, cardiomyopathy, angina pectoris, myocarditis, arrhythmia, tachycardia, myocardial infarct which),

mvocardial ischemia,

vein functional failure,

heart failure movement after myocardial infarct,

高血圧症、

肺性心、

アテローム性を含む動脈硬化症(動脈瘤、冠動脈硬化症、脳動脈硬化症、末梢動脈硬化症など)、

血管肥厚、

インターベンション(経皮的冠動脈形成術、ステント留置、冠動脈内視鏡、血管内超音波、冠注血栓溶解療法など)後の血管肥厚または閉塞および臓器障害、

バイパス手術後の血管再閉塞・再狭窄、

人工心肺手術後の心機能低下、

呼吸器疾患(かぜ症候群、肺炎、喘息、肺高血 圧症、肺血栓・肺塞栓など)、

骨疾患(骨折,再骨折,骨変形・変形脊椎症、骨肉腫、骨髄腫、骨形成不全、側弯症等の非代謝性骨疾患、骨欠損、骨粗鬆症,骨軟化症,くる病、線維性骨炎、腎性骨異栄養症、骨ペーチェット病,硬直性脊髄炎,慢性関節リウマチ,変形性膝関節炎およびそれらの類似疾患における関節組織の破壊など)、

炎症性疾患(網膜症、腎症、神経障害、大血管障害等の糖尿病性合併症;慢性関節リウマチ、変形性関節炎、リウマチ様脊髄炎、骨膜炎等の関節炎;手術・外傷後の炎症;腫脹の緩解;咽頭炎;膀胱炎;肺炎;アトピー性皮膚炎;クローン病、潰瘍性大腸炎等の炎症性腸疾患;髄膜炎;炎症性眼疾患;肺炎、珪肺、肺サルコイドーシス、肺結核等の炎症性肺疾患など)、

アレルギー疾患(アレルギー性鼻炎、結膜炎、 消化管アレルギー、花粉症、アナフィラキシーな ど)、

薬物依存、

神経変性疾患(アルツハイマー病、パーキンソン 病、筋萎縮性側索硬化症、エイズ脳症など)、

中枢神経障害(脳出血および脳梗塞等の障害 およびその後遺症・合併症、頭部外傷、脊椎損 hypertension,

lung characteristic heart,

arteriosclerosis which includes atheromatous (Such as aneurysm, coronary arteriosclerosis, brain arteriosclerosis, peripheral arteriosclerosis),

blood vessel hyperplasia,

blood vessel hyperplasia or plugging and organ disorder, after intervention (Such as percutaneous angioplasty, stent placement, coronary artery endoscope, intravascular ultrasound, crown note thrombolysis therapeutic method)

blood vessel re-plugging *restenosis, after bypass surgery

heart function decrease after artificial cardiopulmonary surgery,

Breathing apparatus disorder (Such as common cold, pneumonia, asthma, pulmonary hypertension, lung thrombus *pulmonary embolus),

bone disease (bone fracture, re-bone fracture, bone deformation & deformation spine symptom, osteosarcoma, myeloma, bone formation failure, side * symptom or other non-metabolic bone disease, bone loss, osteoporosis, osteomalacia, rickets, fibrous ostitis, renal osteodystrophy, bone [peechetto] illness, such as thestiffness characteristic neuromyelitis, chronic rheumatoid arthritis, deformation behavior knee joint flame and in those similar disorder destruction of joints tissue),

inflammatory disease (retinopathy, kidney symptom and neuropathy, large vascular disorder or other diabetic complication; chronic rheumatoid arthritis, arthritis deformans, rheumatism way gentle solution of inflammation; enlargement after neuromyelitis, periostitis or other arthritis; surgery *external scratch; pharyngitis; bladder flame; such as pneumonia; endogenous eczema; Crohn's disease, ulcerative colitis or other inflammatory bowel disease; meningitis; inflammatory ophthalmic disease; pneumonia, silicon lung, lung sarcoidosis, lung tuberculosis or other inflammatory lung disorder),

allergy (Such as allergic rhinitis, conjunctivitis, alimentary canal allergy, pollen allergy, anaphylaxis),

drug dependency,

neurodegenerative disease (Such as Alzeheimer's disease, Parkinson's disease, amyotrophic lateral sclerosis, AIDS encephalopathy),

central nerve disorder (Such as cerebral hemorrhage and cerebral infarction or other disorder and its sequela &

傷、脳浮腫、知覚機能障害、知覚機能異常、自 律神経機能障害、自律神経機能異常、多発性 硬化症など)、

痴呆症、

記憶障害、

意識障害、

健忘症、

不安症状、

緊張症状、

不快精神状態、

精神疾患(うつ病、てんかん、アルコール依存症など)、

虚血性末梢循環障害、

深部静脈血栓症、

閉塞性末梢循環障害、

閉塞性動脈硬化症、

閉寒性血栓性血管炎、

糖尿病(1 型糖尿病、2 型糖尿病、妊娠糖尿病など)、

糖尿病性合併症(神経障害、腎症、網膜症、白内障、大血管障害、骨減少症、糖尿病性高浸透圧昏睡、感染症、糖尿病性壊疽、口腔乾燥症、聴覚の低下、脳血管障害、末梢血行障害など)、

尿失禁、

代謝・栄養障害(肥満症、高脂血症、高コレステロール血症、糖尿病、耐糖能異常、高尿酸血症、高カリウム血症、高ナトリウム血症、など)、

インスリン抵抗性症候群、

シンドローム X、

内臓肥満症候群、

男性または女性の性機能障害等の予防・治療など、

ならびに G 蛋白共役型受容体との関連が深い疾患、例えば、血圧日内変動異常、脳血管障害 (無症候性脳血管障害、一過性脳虚血発作、脳 卒中、脳血管性痴呆、高血圧性脳症、脳梗塞な ど)、脳浮腫、脳循環障害、脳血管障害の再発 および後遺症(神経症候、精神症候、自覚症 complication, head trauma, spine damage, cerebral edema, memory function disorder, memory function abnormality, autonomic dysfunction, autonomic nerve functional abnormality, multiple sclerosis),

dementia,

memory impairment,

cognitive disorder,

Amnesia,

anxiety disease,

tension disease,

unpleasant emotion state,

psychiatric disease (Such as depression, epilepsy, alcohol addiction),

ischaemic peripheral circulation disorder,

deep part venous thrombosis,

occlusive peripheral circulation disorder,

arteriosclerosis obliterans,

occlusive thrombus characteristic angitis.

diabetes (Such as 1 type diabetes, type 2 diabetes, pregnancy diabetes),

diabetic complication (neuropathy, kidney symptom, retinopathy, cataracts, large vascular disorder, osteoporosis, diabetic high osmotic pressure coma and infection, diabetic necrosis, mouth cavity xerosis, such asdecrease and cerebral blood vessel disorder, peripheral blood line disorder of auditory sense),

urinary incontinence,

metabolism *nutrition disorder (obesity , hyperlipidemia , hypercholesterolemia , diabetes , glucose tolerance abnormality , high uric acid blood symptom, high potassium blood symptom and high sodium blood symptom, such as),

insulin resistance syndrome,

[shindoroomu] X,

internal organs obesity group,

Characteristic dysfunction or other prevention and treatment etc of male or women.

And disorder, for example blood pressure circadian variation abnormality, cerebral blood vessel disorder whose relation with Gprotein conjugation type receptor is deep (Such as asymptomatic cerebral blood vessel disorder, transient ischemic attack, apoplectic stroke, cerebrovascular dementia, hypertensive encephalopathy, cerebral infarction),

状、日常生活動作障害など)、腎疾患(腎炎、糸 球体腎炎、糸球体硬化症、腎不全、血栓性微小 血管症、糖尿病性ネフロパシー、ネフローゼ症 候群、高血圧性腎硬化症、透析の合併症、放射 線照射による腎症を含む臓器障害など)、移植 後の赤血球増加症・高血圧・臓器障害・血管肥 厚、移植後の拒絶反応、眼疾患(緑内障、高眼 圧症など)、血栓症、多臓器不全、内皮機能障 害、高血圧性耳鳴り、その他の循環器系疾患 (虚血性脳循環障害、レイノー病、バージャー病 など)、慢性閉塞性肺疾患、間質性肺炎、カリニ 肺炎、膠原病(例、全身性エリテマトーデス、強 皮症、多発動脈炎等)、肝臓疾患(慢性を含む肝 炎、肝硬変など)、門脈圧亢進症、消化器疾患 (胃炎、胃潰瘍、胃癌、胃手術後障害、消化不 良、食道潰瘍、膵炎、大腸ポリープ、胆石症、痔 疾患、食道や胃の静脈瘤破裂など)、血液・造血 器疾患(赤血球增加症、血管性紫斑病、自己免 疫性溶血性貧血、播種性血管内凝固症候群、 多発性骨髄症など)、固形腫瘍、腫瘍(悪性黒色 腫、悪性リンパ腫、消化器(例、胃、腸など)癌な ど)、癌およびそれに伴う悪液質、癌の転移、内 分泌疾患(アジソン病、クッシング症候群、褐色 細胞種、原発性アルドステロン症など)、クロイツ フェルト-ヤコブ病、泌尿器・男性性器疾患(膀胱 炎、前立腺肥大症、前立腺癌、性感染症など)、 婦人科疾患(更年期障害、妊娠中毒、子宮内膜 症、子宮筋腫、卵巣疾患、乳腺疾患、性感染症 など)、環境・職業性因子による疾患(放射線障 害、紫外線・赤外線・レーザー光線による障害、 高山病など)、感染症(サイトメガルウイルス、イ ンフルエンザウイルス、ヘルペスウイルス等の ウイルス感染症、リケッチア感染症、細菌感染 症など)、毒血症(敗血症、敗血症性ショック、内 毒素性ショック、グラム陰性敗血症、トキシンシ ョック症候群など)、耳鼻咽喉疾患(メヌエル症候 群、耳鳴り、味覚障害、めまい、平衡障害、嚥下 障害など)、皮膚疾患(ケロイド、血管腫、乾癬な ど)、透析低血圧、重症筋無力症、慢性疲労症 候群などの全身疾患などの予防又は治療に有 用であり、中でも心不全等の予防又は治療に使 用することが望ましい。

the recurrence and sequela of cerebral edema, cerebral circulation disorder, cerebral blood vessel disorder (Such as neurologic feature, neurologic feature, visible disease state, daily activity disorder), kidney disease (nephritis, glomerular nephritis, glomerular sclerosis, renal failure, thrombogenicity microangiopathic symptom, includes kidney symptom with complication, irradiation of the diabetic nephropathy, nephrotic syndrome, hypertension characteristic kidney sclerosis, dialysis such as organ disorder which), erythrocyte increasesymptom after transplant & rejection reaction, ophthalmic disease after hypertension *organ disorder *blood vessel hyperplasia. transplant (Such as glaucoma, high intraocular pressure symptom), thrombosis, multiorgan failure, endothelium dysfunction, hypertension characteristic ringing in the ear. other cardiovascular disease (Such as ischaemic cerebral circulation disorder, Raynaud's disease, Buerger's disease), chronic obstructive pulmonary disease, interstitial pneumonia, carinii pneumonia, collagen disease (Example, systemic erythematodes * and scleroderma, occurring frequently arteritis etc), liver disorder (Includes chronic such as hepatitis, liver cirrhosis which), the portal vein pressure accentuation symptom, digestive system disease (disorder, dyspensia, esophagus ulcer, pancreatitis, colonic polyp, gallstone disease, hemorrhoid after gastritis, stomach ulcer, stomach cancer, stomach surgery *, such as vein clot rupture of esophagus and stomach), blood *hematopoietic organ disorder (Such as erythrocyte increase symptom and vascular purpura, autoimmune hemolytic anemia, disseminated intravascular clotting syndrome, occurring frequently characteristic bone marrow symptom), solid neoplasm, neoplasm (Such as malignant melanoma, malignant lymphoma, digestive organ (Example, such as stomach, intestine) cancer), cancer and transfer, endocrine disorder of cachexia, cancer which accompanies that (horse mackeral Song illness, [kusshingu]] syndrome, brown cell kind, such as idiopathic aldosterone symptom), Creutzfeldt-Jakob disease ** illness, urinary tract *male characteristic vessel disorder (Bladder flame, such as prostatic hyperplasia, prostate cancer, characteristic infection), gynecological disease (Such as climacteric disorder, pregnancy poisoning, endometriosis, uterine leiomyoma, ovary disorder, mammary gland disorder, characteristic infection), with environment *occupation characteristic factor disorder (With radiation disorder, ultraviolet light *infrared light *laser beam such as disorder, Takayama illness), infection (site mega ipl1 virus, [infuruenzauirusu], herpes virus or other viral infectious disease, rickettsial infection symptom, such as bacterial infection), the poison blood symptom (Blood poisoning and blood poisoning characteristic shock, endotoxin characteristic shock, gram negative blood poisoning, such as toxin shock syndrome), ear nose laryngopharynx disorder (Such as

ここで、心不全の予防という概念には、心筋梗塞、狭心症発作、心臓バイパス術、血栓溶解療法および冠血管再建術後の予後の治療などが含まれ、また、心不全の治療という概念には、心不全の進展抑制や重症化抑制、あるいは重症心不全に対する非薬物療法(大動脈内バルーンパンピング、補助人工心臓、バチスタ術、細胞移植、遺伝子治療、心臓移植等)施行時における心機能の維持なども含まれる。

[0024]

本発明の化合物(I)はそのままあるいは薬理学的に許容される担体を配合、賦形剤、希釈剤等を適宜し、経口的又は非経口的に投与することができる。

化合物(I)を含有する本発明の製剤は、経口投与する場合の剤形としては、例えば錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、丸剤、顆粒剤、散剤、カプセル剤(ソフトカプセル剤を含む)、シロップ剤、乳剤、懸濁剤等が挙げられ、また、非経口投与する場合の剤形としては、例えば注射剤、注入剤、点滴剤、坐剤、吸入剤(インハレーション)等が挙げられる。

また、適当な基剤(例、酪酸の重合体、グリコール酸の重合体、酪酸-グリコール酸の共重合体、酪酸の重合体とグリコール酸の重合体との混合物、ポリグリセロール脂肪酸エステル等)と組合わせ徐放性製剤とすることも有効である。

本発明製剤中の化合物(I)の含有量は、製剤の 形態に応じて相違するが、通常、製剤全体に対 して 2 ないし 85 重量%、好ましくは 5 ないし 70 重量%である。

[0025]

化合物(I)を前記の剤形に製造する方法としては、当該分野で一般的に用いられている公知の 製造方法を適用することができる。

また、前記の剤形に製造する場合には、必要に応じて、その剤形に製する際に製剤分野におい

[menueru] syndrome, ringing in the ear, flavor disorder, vertigo, equilibrium disorder, swallowing disorder), dermititis (Such as cheloid, angioma, psoriasis), being usefulin dialysis low blood pressure, myasthenia gravis, chronic fatigue syndrome or other systemic illness or other prevention or therapy, it is desirable to use for heart failure or other prevention or the therapy even among them.

Here, myocardial infarct, angina pectoris, heart bypass surgery, thrombolysis therapeutic method and therapy etc of prognosis after crown blood vessel reconstruction are included by concept of prevention of heart failure, in addition, in the concept of the rapy of heart failure, development control and serious illness conversion control of heart failure or maintenance etc of heart function at the time of non-psychopharmacologic treatment (Inside aorta [baruunpanpingu], auxiliary artificial heart, [bachisuta] technique and cell transplant, genetic therapeutic, heart transplant etc) enforcement for severe heart failure are included.

[0024]

compound (I) of this invention that way or combines pharmacologically acceptable carrier carrier , as neededdoes vehicle , diluent , etc can prescribe to oral or parenteral .

As for formulation of this invention which contains compound (I), for example tablets (sugar-coated tablet, film-coated tablet pill is included.), pill, granule, powder, capsules (soft capsules is included.), you can list syrup, emulsion, suspension etc as formulation when the oral dosage it does, in addition, you can list for example injectable, fill agent, drip, suppository, inhalant (inhalation) etcas formulation when parenteral administration it does.

In addition, also it is effective to make sustained release formulation, suitable base (polymer of copolymer, butanoic acid of polymer, butanoic acid -glycolic acid of polymer, glycolic acid of example and butanoic acid and mixture, poly glycerol fatty acid ester etc of polymer of glycolic acid) withcombining.

content of compound (I) in this invention formulation differs according to form of formulation , but they are 2 or 85 weight %, preferably 5 to 7 0weight % usually, vis-a-vis total formulation .

[0025]

manufacturing method of public knowledge which is used generally with this said field as the method which produces compound (I) in aforementioned formulation, can be applied.

In addition, when it produces in aforementioned formulation, when makemaking formulation of according to need,, in

て通常用いられる賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑 沢剤、甘味剤、界面活性剤、懸濁化剤、乳化剤 等を適宜、適量含有させて製造することができ る。

例えば、化合物(I)を錠剤に製する場合には、賦 形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤等を含有させて 製造することができ、丸剤及び顆粒剤に製する 場合には、賦形剤、結合剤、崩壊剤等を含有さ せて製造することができる。

また、散剤及びカプセル剤に製する場合には賦 形剤等を、シロップ剤に製する場合には甘味剤 等を、乳剤又は懸濁剤に製する場合には懸濁 化剤、界面活性剤、乳化剤等を含有させて製造 することができる。

[0026]

賦形剤の例としては、乳糖、白糖、ブドウ糖、でんぷん、蔗糖、微結晶セルロース、カンゾウ末、マンニトール、炭酸水素ナトリウム、リン酸カルシウム、硫酸カルシウム等が挙げられる。

結合剤の例としては、5ないし10重量%デンプンのり液、10ないし20重量%アラビアゴム液又はゼラチン液、1ないし5重量%トラガント液、カルボキシメチルセルロース液、アルギン酸ナトリウム液、グリセリン等が挙げられる。

崩壊剤の例としては、でんぷん、炭酸カルシウム等が挙げられる。

滑沢剤の例としては、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸、ステアリン酸的ルシウム、精製タルク等が挙げられる。

甘味剤の例としては、ブドウ糖、果糖、転化糖、 ソルビトール、キシリトール、グリセリン、単シロップ等が挙げられる。

界面活性剤の例としては、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート 80、ソルビタンモノ脂肪酸エステル、ステアリン酸ポリオキシル 40 等が挙げられる。

懸濁化剤の例としては、アラビアゴム、アルギン酸ナトリウム、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ベントナイト等が挙げられる。

乳化剤の例としては、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、ポリソルベート 80 等が挙げられる。

更に、化合物(I)を前記の剤形に製造する場合には、所望により、精製分野において通常用いられる着色剤、保存剤、芳香剤、矯味剤、安定剤、粘稠剤等を適量、適量添加することができ

formulation field usually, as needed, the suitable amount containing vehicle, binder, disintegrating agent, lubricant, sweetener, surfactant, suspending agent, emulsifier etc which is used, it can produce.

2003-11-11

When for example compound (I) make it makes tablets, containing vehicle, binder, disintegrating agent, lubricant, etcit is possible, to produce, when make it makes pill and the granule, containing vehicle, binder, disintegrating agent, etc it can produce.

In addition, when powder and make it makes capsules, when vehicle etc, make it makes syrup, when sweetener etc, emulsion or make itmakes suspension containing suspending agent, surfactant, emulsifier, etc it can produce.

[0026]

As example of vehicle, you can list lactose, sucrose, fructose, starch, sucrose, microcrystalline cellulose, Glycyrrhiza powder, mannitol, sodium hydrogen carbonate, calcium phosphate, calcium sulfate etc.

As example of binder, 5 or 10 weight %starch spreading liquid, 10 or 20 weight %gum arabic liquid oryou can list gelatin liquid, 1 to 5 weight %traganth liquid, [karubokishimechiruseruroosu] liquid, sodium alginate method liquid, glycerin etc.

As example of disintegrating agent, you can list starch, calcium carbonate etc.

As example of lubricant, amount of magnesium stearate **, you can list stearic acid, calcium stearate * and purified talc etc.

As example of sweetener, you can list fructose, fructose, invert sugar, sorbitol, xylitol, glycerin, single syrup etc.

As example of surfactant, you can list sodium lauryl sulfate * and polysorbate 80, sorbitan mono fatty acid ester, polyoxyl stearate sill 40 etc.

As example of suspending agent , gum arabic , sodium alginate method , [karubokishimechiruseruroosunatoriumu], you can list methylcellulose , bentonite (DANA 71.3.1a.1-2) etc.

As example of emulsifier, you can list gum arabic, traganth, gelatin, polysorbate 80 etc.

Furthermore, when compound (I) is produced in aforementioned formulation, with desire, in refining field usually, colorant, preservative, fragrance, flavoring, stabilizer, thickener etc whichis used can be added suitable

る。

[0027]

化合物(I)を含有する本発明の製剤は、安定かつ低毒性で安全に使用することができる。

その 1 日の投与量は患者の状態や体重、化合物の種類、投与経路等によって異なるが、例えば心不全の患者に経口投与する場合には、成人(体重約 60kg)1 日当りの投与量は有効成分(化合物(I))として約1ないし1000mg、好ましくは約3ないし300mg、さら好ましくは約10ないし200mgであり、これらを1回または2ないし3回に分けて投与することができる。

本発明の化合物(I)を非経口的に投与する場合は、通常、液剤(例えば注射剤)の形で投与する。

その 1 回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば注射剤の形にして、通常体重 1kg あたり約 $0.01 \, \mathrm{mg}$ 約 $100 \, \mathrm{mg}$ 、好ましくは約 $0.01 \, \mathrm{mg}$ 、が $0.01 \, \mathrm{mg}$ 、が $0.01 \, \mathrm{mg}$ 、が $0.01 \, \mathrm{mg}$ とり かましくは約 $0.01 \, \mathrm{mg}$ を静脈注射により 投与するのが 好都合である。

注射剤としては、静脈注射剤のほか、皮下注射剤、皮内注射剤、筋肉注射剤、点滴注射剤などが含まれ、また持続性製剤としては、イオントフォレシス経皮剤などが含まれる。

かかる注射剤は自体公知の方法、すなわち、本発明の化合物(I)を無菌の水性液もしくは油性液に溶解、懸濁または乳化することによって調製される。

注射用の水性液としては生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、D-ソルビトール、D-マンニトール、塩化ナトリウムなど)などがあげられ、適当な溶解補助剤、例えばアルコール(例えばエタノール)、ポリアルコール(例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(例えばポリソルベート80、HCO-50)などと併用してもよい。

油性液としては、ゴマ油、大豆油などがあげられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。

また、緩衝剤(例えば、リン酸緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フ

_ . _ . _

amount, suitable amount.

[0027]

You can use formulation of this invention which contains compound (I), safelywith stability and low toxicity.

Approximately 1 or 1000 mg, preferably approximately 3 or 300 mg, plate preferably approximately with 10 or 200 mg, these one time or 2 or dividinginto thrice compound (1) as, it can prescribe. As for dose of 1 day when with such as state of patient and types, administration route of body weight, compound different, oral dosage it makes patient of the for example heart failure, as for dose of adult (body weight approximately 60 kg) per day active ingredient

Case compound (I) of this invention is prescribed to parenteral, usually, itprescribes in form of liquid (for example injectable).

As for single dose , usually body weight per kg approximately $0.01\ mg\sim$ approximately $100\ mg$, preferably approximately 0.01 - approximately $50\ mg$, more preferably approximately prescribing 0.01 - approximately $20\ mg$ with vein injection is conducive different even such as administration object , object organ , disease , administration method to shape of for example injectable .

As injectable, other than and subcutaneous injectable, endodermal injectable, intramuscular injectable, intravenous drip etc vein injectable are included, the [iontoforeshisu] percutaneous agent etc is included in addition as retention formulation.

compound (I) of itself known method, namely, this invention it melts this injectable in aqueous solution or the oily liquid of sterile, suspension or it is manufactured by factthat it emulsifies.

You can list physiological saline, fructose and isotonic liquid (Such as for example D-sorbitol, D-mannitol, sodium chloride) etc which includes other adjunctive drug as aqueous solution of injectable, suitable solubilizer, for example alcohol (for example ethanol), poly alcohol (for example propylene glycol part, polyethylene glycolated jp11), arepossible to jointly use with nonionic surfactant (for example polysorbate 80, HCO-50) etc.

As oily liquid, you can list sesame oil, soybean oil, etc you are possible to jointlyuse with benzyl benzoate, benzyl alcohol etc as solubilizer.

In addition, buffer (for example phosphate buffer, sodium acetate buffer), anesthetic (Such as for example benzalkonium chloride, procaine hydrochloride), stabilizer (Such as for example human blood serum albumin, polyethylene glycolated jpl1), it is possibleto combine with preservative (Such as for example benzyl alcohol, phenol)

ェノールなど)などと配合してもよい。

調製された注射液は、通常、アンプルに充填される。

また、本発明の製剤(化合物(1)を含有する製剤) は、適宜、通常心不全治療に用いられる薬剤、 例えば、ジギタリス、カテコラミン (例、ドブタミ ン、ドパミン、デノパミン、ザモテロール等)、β遮 断薬 (ビソプロロール、カルベジロール等)、硝 酸薬 (ニトログリセリン等)、ヒドララジン、Ca 拮 抗薬 (アムロジピン等)、ACE 阻害薬 (エナラプ リル等)、AII 拮抗薬 (カンデサルタン等)、利尿 薬 (フロセミド等)、PDE 阻害薬 (ミルリノン等)、 Ca 感受性増加薬 (ピモベンダン等)、血栓溶解 薬 (t-PA等)、抗凝固薬 (へパリン、ワルファリン 等)、抗血小板薬 (アスピリン等)、抗不整脈薬 (アミオダロン等)、HMG-CoA 還元酵素阻害薬 (アトロバスタチン等)、α遮断薬 (プラゾシン 等)、心房利尿ペプチド、NEP 阻害薬 (ファシドト リル等)、エンドセリン拮抗薬 (ボセンタン等)、ア ルドステロン拮抗薬 (スピロノラクトン等)、バソ プレシン拮抗薬 (コニバプタン等)、マトリックスメ タロプロテアーゼ阻害薬、等と併用して、あるい はこれらの医薬成分を適宜配合して使用するこ とが出来る。

更に、重症心不全に対する非薬物療法、例えば、補助循環法 (大動脈内バルーンパンピング、補助人工心臓等)、バチスタ術、心臓移植等と併用して使用することができる。

さらに、本発明の化合物を上記各疾患に適用する際に、生物製剤(例:抗体、ワクチン製剤など)と併用することも可能であり、また、遺伝子治療法などと組み合わせて、併用療法として適用することも可能である。

抗体およびワクチン製剤としては、例えば、アンジオテンシン II に対するワクチン製剤、CETP 抗体、TNF α 抗体 や他のサイトカインに対する抗体、アミロイド β ワクチン製剤、I 型糖尿病ワクチン(Peptor 社のワクチン製剤、I 型糖尿病ワクチン(Peptor 社のフクチンジオテンシン系酵素およびその産物に対する抗体あるいはワクチン製剤、血中の凝固・線溶系に関与する酵素や蛋白に対する抗体あるいはワクチン製剤、血中の凝固・線溶系に関ラする酵素や蛋白に関する抗体あるいはワクチン、糖代謝やインスリン抵抗性に関与する蛋白に対する抗体あるいはワクチン製剤などが挙げられる。

etc.

injection liquid which is manufactured, usually, is filled in ampoule.

In addition, formulation (formulation which contains compound (I)) of this invention as needed, drug, for example digitalis, whichusually is used for heart failure therapy [katekoramin] (Example and dobutamine, dopamine, denopamine, [zamoterooru] etc), the;be -blocker (bisoprolol, carvedilol etc), nitric acid medicine (nitroglycerine etc), hydralazine, Ca antagonist (amlodipine etc), ACE inhibitor (enalapril etc), Allantagonist (candesartan etc), diuretic (furosemide etc), PDE inhibitor (milrinone etc), Ca sensitivity increase medicine (pimobendan etc), thrombolytic (t-PA etc), anticoagulant (heparin, warfarin etc), antiplatelet agent (aspirin etc), antiarrhythmic drug (amiodarone etc), HMG-CoA reductase inhibitor (atorvastatin etc), the; al blocker (prazosin etc), the atrium diuresis peptide, NEP inhibitor (fasidotril etc), endothelin antagonist (bosentan etc), aldosterone antagonist (spironolactone etc), vasopressin antagonist ([konibaputan] etc), jointly using with [matorikkusumetaropuroteaaze] inhibitor,, etc, orcombining these pharmaceutical component appropriately, it can use.

Furthermore, non- psychopharmacologic treatment, for example assisted circulation method for severe heart failure (Inside aorta [baruunpanpingu], auxiliary artificial heart etc), jointly usingwith [bachisuta] technique and heart transplant, etc you can use.

Furthermore, when applying compound of this invention to theabove-mentioned each disorder, organism formulation (Such as example:antibody, vaccine formulation) with also being possible tojointly use, in addition, combining with genetic therapeutic method etc, as the combination therapy also it is possible to apply.

As antibody and vaccine formulation , vaccine formulation , CETPantibody , TNF;al antibody for vaccine formulation , CETP for the for example angiotensin II and antibody , amyloid ;be vaccine formulation , 1 type diabetes vaccine (Such as DIAPEP-277 of Peptor corporation) or other other things for theother cytokine , You can list antibody or vaccine , sugar metabolism and for protein whichparticipates in insulin resistance antibody or vaccine formulation etc regarding the enzyme and protein which participate in clotting *fibrinolytic system of antibody or the vaccine formulation , blood for enzyme and protein which participate in cytokine , renin *angiotensin enzyme and antibody or vaccine formulation , blood lipid metabolism for its product .

また、遺伝子治療法としては、例えば、サイトカ イン、レニン・アンジオテンシン系酵素およびそ の産物に関連する遺伝子を用いた治療法、β 受容体やアデニレートサイクレースなどのシグ ナル伝達系に関連する遺伝子を用いた治療 法、β ARKct やβアレスチンなど GRK と関連 する遺伝子を用いた治療法、NFκB デコイなど の DNA デコイを用いる治療方法、アンチセンス を用いる治療方法、血中脂質代謝に関与する 酵素や蛋白に関連する遺伝子(例えば、コレス テロール又はトリグリセリド又は HDL-コレステロ ール又は血中リン脂質の代謝、排泄、吸収に関 連する遺伝子など)を用いた治療法、末梢血管 閉塞症などを対象とした血管新生療法に関与す る酵素や蛋白(例えば、HGF, VEGF などの増殖 因子など)に関連する遺伝子を用いた治療法、 糖代謝やインスリン抵抗性に関与する蛋白に関 連する遺伝子を用いた治療法、TNF などのサイ トカインに対するアンチセンスなどが挙げられ る。

また、心臓再生、腎再生、膵再生、血管再生など各種臓器再生法や骨髄細胞(骨髄単核細胞、骨髄幹細胞など)や筋肉への分化能を有する他の細胞 (胚幹細胞、筋芽細胞など)の移植を利用した血管および心筋新生療法と併用することも可能である。

[0028]

【発明の実施の形態】

本発明をさらに以下の実施例、製剤例及び実験 例で詳しく説明するが、これらの例は単なる実 例であって本発明を限定するものではなく、また 本発明の範囲を逸脱しない範囲で変化させても よい。

実施例のカラムクロマトグラフィーにおける溶出は TLC(Thin Layer Chromatography,薄層クロマトグラフィー)による観察下に行なわれた。

TLC 観察においては、TLC プレートとしてメルク (Merck)社製の 60F₂₅₄ または富士シリシア化学 社製の NH を、展開溶媒としてはカラムクロマト グラフィーで溶出溶媒として用いられた溶媒を、 検出法として UV 検出器を採用した。

カラム用シリカゲルは同じくメルク社製のキーゼルゲル 60(70 ないし 230 メッシュ)またはキーゼ

In addition, as genetic therapeutic method, gene which it is related to enzyme and protein which participate in the rapeutic method, blood lipid metabolism which uses therapeutic method, antisense which uses treatment method, NF;ka B [dekoi] or other DNA [dekoi] which such as treatment method, ;be ARKct uses gene whichwith GRK and the;be ARES tin which use treatment method, ;be receptor whichuses for example cytokine, renin *angiotensin enzyme and gene which it is related to its product and gene which it is related to [adenireetosaikureesu] or other signal transduction system it is related (It is related to metabolism, excretion, absorption of for example cholesterol or triglyceride or the HDL-cholesterol or blood phospholipid such as gene which) You can list treatment method, sugar metabolism which uses gene which it is related to the enzyme and protein (Such as for example HGF, VEGF or other growth factor) which participate in neovascularization therapeutic method which designates treatment method, peripheral blood vessel plugging symptom etc which is used as object and antisense etc for treatment method, TNFor other cytokine which uses gene which it is related to protein whichparticipates in insulin resistance.

In addition, also it is possible to jointly use with blood vessel and the cardiac muscle newborn therapeutic method which utilize various organ regeneration method and bone marrow cell (Such as bone marrow mononuclear cell, bone marrow stem cell) and transplant of other cell (Such as embryonic stem cell, myoblast) which such as heart regeneration, kidney regeneration, pancreatic regeneration, revascularization possesses differentiationtalent to muscle.

[0028]

[Embodiment of the Invention]

this invention furthermore is explained in detail with Working Example, Formulation Example and the Working Example below, but these examples are not something which limits the this invention with mere actual example, in addition range of this invention it is possible to change in range which does not deviate.

Liquation in [karamukuromatogurafii] of Working Example with TLC (ThinLayerChromatography, thin layer chromatography) was done underobserving.

With 60 F₂₅₄ of Merck Ltd. (Merck) supplied or NH of Fuji Silysia Chemical Ltd. (DB 69-074-5500) supplied, as developing solvent regarding TLC observation, as TLCplate with [karamukuromatogurafii] the UV detector was adopted with solvent which is used as elution solvent, as the detection method.

silica gel for column similarly keiselguhr 60 of Merck make (70 or 230 mesh) or keiselguhr 60 (230 or 400 mesh), or

ルゲル 60(230 ないし 400 メッシュ)、もしくは和光 純薬社製ワコーゲル $C-300(45\sim75~\mu~M)$ を用いた。

カラム用塩基性シリカゲルは富士シリシア化学 社製の塩基性シリカ NH-DM1020(100 ないし 20 0 メッシュ)を用いた。

NMR スペクトルは内部又は外部基準としてテトラメチルシランを用いてバリアン Gemini 200型、あるいは Mercury 300型スペクトロメーターで測定し、化学シフトをδ値で、カップリング定数を Hz で示した。

IR スペクトルは島津 FTIR-8200PC 型スペクトロメーターで測定した。

混合溶媒において()内に示した数値は各溶媒 の容量混合比である。

また溶液における%は溶液 100ml 中の g 数を表 わす。

また参考例、実施例中の記号は次のような意味である。

used Wako Pure Chemical Industries Ltd. (DB 69-059-8875) supplied Wako Gel C-300 (45 - 75;mu M).

basic silica gel for column used basic silica NH-DM 1020 (100 or 200 mesh) of Fuji Silysia Chemical Ltd. (DB 69-074-5500) supplied.

nmr spectrum measured with Varian Gemini 200 type, or Mercury300 type spectrometer making useof tetramethylsilane as inside or outside standard, chemical shift with the;de value, showed the coupling constant with Hz.

It measured IR spectrum with Shimadzu FTIR -8200PC type spectrometer .

numerical value which is shown inside () in mixed solvent is volume proportion of each solvent.

In addition in solution, % number of grams in solution 100ml is displayed.

In addition signal in Reference Example, Working Example following way is meaning.

	•		ionowing way to meaning.	
s	:シングレット	·(singlet)		
<u> </u>	:singlet (singl	glet)		
d	:ダブレット(c	doublet)		
d	:doublet (dou	ablet)		
t	:トリプレット((triplet)		
t	:triplet (triple	et)	MAT ARE CASTRONIA AND AND AND AND AND AND AND AND AND AN	
q	:クワルテット	(quartet)		
<u>—</u>	:quartet (quar	rtet)		
dd	:ダブル		ダブレット(double doublet)	
dd	:double		doublet (double doublet)	
dt	:ダブル		トリプレット(double	triplet)
dt	:double		<pre><seq>double triplet</seq></pre>	triplet)
dq	:ダブル	クワルテット(double	quartet)
dq	:double	<seq>double quartet</seq>	quartet)

Page 73 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

e doublet)		edoublet)	
td :トリプル ダブ	レット(triple doublet)	td:triple doublet (tripledoublet)	
tt :トリプル トリフ プレット(multiplet	プレット(triple triplet)m :マルチ)	tt:triple triplet (triplet ripl et) m:multi	plet (multiplet)
br :ブロード(bro	ad)		
br:broad (broad)			
brs :ブロード シ	ングレット(broad singlet)		
brs:broad singlet ((broadsinglet)		
J :カップリング定	受数(coupling constant)		
J:coupling constan	nt (coupling constant)		
WSC:水溶性力	ルボジイミド		
WSC:water solub	ility carbodiimide		
THF :テトラヒドロ	コフラン		
THF :tetrahydrofu	uran		
DMF :ジメチル	ホルムアミド		
DMF :dimethylfo	rmamide		
DMSO:ジメチル	スルホキシド		
DMSO :dimethyl	sulfoxide		
	キシベンズトリアゾール		
HOBt :1- hydroxy	y benztriazole		
EtOAc:酢酸エチ			
EtOAc:ethylaceta			
МСРВ	A:mークロル過安息香酸		
МСРВ	A:m-chloroperbenzoic acid		
[0029]		[0029]	
【実施例】		[Working Example (s)]	

Page 74 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

実施例1

(化合物1の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)にベンジルアミン(0.22ml)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(36mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをメタノール(10ml)に溶解し、水素 化ホウ素ナトリウム(0.12g)を加えて室温で40分 撹拌した。

濃縮し、IN 水酸化ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:ヘキサン=3:1)に付し、濃縮して N-ベンジル-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 1)(0.31g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.80-2.01(2H,m), 2.47(3H,s), 3.17(3H,s), 3.22-3.29(1H,m), 3.61-3.70(1H,m), 3.73(1H,t,J=3.9Hz), 3.85(2H,s), 7. 22-7.36(5H,m), 7.86(1H,s).

[0030]

実施例2

(化合物2の製造)

水素化ナトリウム(油性、60%、13mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(5ml)にけん濁させ、3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール(0.06g)を加えて室温で 30分撹拌した。

N-ベンジル-4-(クロロメチル)-N-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)ベンズアミド(0.11g)を加え、室温で2時間30分撹拌した。

水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層に食塩を加えて飽和とし、酢酸エチルで抽出した。

有機層を合わせて飽和食塩水で洗い、硫酸マ グネシウムで乾燥した。

Working Example 1

(Production of compound 1)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) benzylamine (0.22 ml) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (36 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, it melted residue in methanol (10 ml), 40 minutes itagitated with room temperature including sodium borohydride * (0.12 g).

It concentrated, separating it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid and ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:hexane =3:1), concentrated and it acquired N-benzyl -2, 8-dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 1) (0.31 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.80 - 2.01 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.17 (3 H, s), 3.22 - 3.29
(1 H, m), 3.61 - 3.70 (1 H, m), 3.73 (1 H, t, J=3.9Hz), 3.85
(2 H, s), 7.22 - 7.36 (5 H, m), 7.86 (1 H, s).

[0030]

Working Example 2

(Production of compound 2)

suspension designating sodium hydride (oily , 60%, 13mg) as N, N- dimethylformamide (5 ml), 30 minutes itagitated with room temperature 3 and 5 -biphenyl -1H-pyrazole including (0.06 g).

N- benzyl -4- (chloromethyl) -N- including (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) benzamide (0.11 g), equivalent of 2 hours 30 it agitated with room temperature.

separating it did including water and ethylacetate.

It made saturated in water layer including salt, extracted with the ethylacetate.

You washed organic layer together with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:エタノール=20:1)に付し、濃縮してN-ベンジル-N-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベンズアミド(化合物 2)(86mg)を無色結晶として得た。

mp. 103-106 deg C

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:ethanol =20:1), concentrated and N-benzyl-N-(2 and 8-dimethyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl)-4-itacquired [(3 and 5-biphenyl-1H-pyrazole-1-yl) methyl] benzamide (compound 2) (86 mg) as colorless crystal.

mp.103 -106deg C

元素分析值	C3	9H36N6O+0. 5H	20として		
elemental analysis values		9H36N6O*0.5H2C	doing		
Calcd.		C, 76. 32; H, 6. 08; N,			13. 69.
Calcd.		C,76.32;H,6.08;		_	13.69 .
Found		C, 76. 38	; H, 6. 15	N,	13. 46.
Found		C,76.38	; H,6.15		13.46 .

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.89(2H,brs), 2.48 (3H,s), 3.0-3.5(2H,m), 3.05(3H,s), 3.8-4.0(1H, m), 5.02(1H,brs), 5.41(3H,brs), 6.68(1H,s), 7.0 -7.6(17H,m), 7.78-7.87(3H,m).

[0031]

実施例3

(化合物3の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に2-フェニルチオアニリン(2.0g)とp-トルエンスルホン酸ー水和物(40mg)を加え、二日間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付した。

濃縮して残さに 5%水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)と亜鉛粉末(1.5g)を加え、室温で 3 日間撹拌した。

固体を濾去し、母液を酢酸エチルで抽出した。

飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥し た。 ¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.89 (2 H, brs), 2.48 (3 H, s), 3.0 - 3.5 (2 H, m), 3.05 (3 H, s), 3.8 - 4.0 (1 H, m),5.02 (1 H, brs), 5.41 (3 H, brs), 6.68
(1 H, s), 7.0 - 7.6 (17 H, m), 7.78 - 7.87 (3 H, m).

[0031]

Working Example 3

(Production of compound 3)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on two days heating and refluxing it made toluene solution (10 ml)of (0.35 g) 2 -phenylthio aniline (2.0 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (40 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

Concentrating, in residue 3 -day period it agitated with room temperature 5%sodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml) with including zinc powder (1.5 g).

solid was filtered, mother liquor was extracted with ethylacetate .

You washed with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付し、濃縮して残さをエーテル-ヘキサンから再結晶して2,8-ジメチル-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 3)(70mg)を無色結晶として得た。

mp. 99-101 deg C

Attaching on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate), concentrating and recrystallization doing residue from ether -hexane 2 and 8 -dimethyl -N- [2 - (phenylthio) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired[2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 3) (70 mg) as colorless crystal .

mp.99-101deg C

元素分析値	C21H22N4Sとして				
elemental analysis values	C21H22N4S doing				
Calcd.	C, 69. 58;	H,	6. 12;	N,	15. 46.
Calcd.	C,69.58;	— — H,	6.12;	-	15.46 .
Found	C, 69. 36	Н,	6. 08	N,	15. 25.
Found	C,69.36	— —— H,	6. 08	- 	15.25 .

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.86-2.02(2H,m), 2.47(3H,s), 2.97-3.23(2H,m), 3.06(3H,s), 4.5-4. 6(1H,m), 4.92(1H,d,J=7.4Hz), 6.75-6.83(2H,m), 6.99-7.03(2H,m), 7.11-7.23(3H,m), 7.31-7.39 (1H,m), 7.54(1H,dd,J=1.4Hz,7.8Hz), 7.82(1H, s).

[0032]

実施例4

(化合物 4 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.66g)のトルエン溶液(20ml)にアニリン(1.7ml)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(70mg)を加え、8 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮して残さをメタノール(10ml)に溶解し、水素 化ホウ素ナトリウム(0.22g)を加えて室温で 12 時 間撹拌した。

濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水と酢酸エチルを加え分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.86 - 2.02 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 2.97 - 3.23 (2 H, m),
3.06 (3 H, s), 4.5 - 4.6 (1 H, m), 4.92 (1 H, d, J=7.4Hz), 6.75
- 6.83 (2 H, m), 6.99 - 7.03 (2 H, m), 7.11 - 7.23 (3 H, m),
7.31 - 7.39 (1 H, m), 7.54 (1 H, dd, J=1.4Hz, 7.8Hz), 7.82 (1 H, s).

[0032]

Working Example 4

(Production of compound 4)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 8 -hour heating and refluxing it made toluene solution (20 ml) of(0.66 g) aniline (1.7 ml) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (70 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =1:1).

Concentrating, it melted residue in methanol (10 ml), 12 hours itagitated with room temperature including sodium borohydride * (0.22 g).

It concentrated, separating it did including saturated sodium bicarbonate * water and the ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル) に付した。

濃縮し、残さをジイソプロピルエーテルから再結晶して2,8-ジメチル-N-フェニル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物4)(0.28g)を無色結晶として得た。

mp.138-139 deg C

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

It concentrated, recrystallization did residue from diisopropyl ether jp11 and 2 and 8-dimethyl -N- phenyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 4) (0.28 g) as colorless crystal.

mp.138-139deg C

元素分析値	C15H18N4 として				
elemental analysis values	C15H18N4 doing				
Calcd.	C, 70. 84;	Н,	7. 13;	N,	22. 03.
Calcd.	C,70.84;	— 	7.13;	- - N,	22.03 .
Found	C, 70. 90	Н,	7. 28	N,	22. 16.
Found	C,70.90	— H,	7. 28	-	22.16.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.78-2.17(2H,m), 2.50(3H,s), 3.18(3H,s), 3.26-3.55(2H,m), 3.69 (1H,d,J=6.2Hz), 4.51-4.58(1H,m), 6.65-6.79(3 H,m), 7.21(2H,t,J=7.8Hz), 8.02(1H,s).

[0033]

実施例 5

(化合物 5 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.70g)のトルエン溶液(20ml)に2-[(4-メトキシフェニル)チオ]アニリン(2.5g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(75mg)を加え、29 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1 から酢酸エチル)に付した。

濃縮して 1.0g の黄色アモルファスを得た。

このうち 0.30g を無水テトラヒドロフラン(5ml)に 溶解し、0 deg C で水素化リチウムアルミニウム(30mg)を加えた。

0 deg C で 45 分間撹拌した。

水を加え、セライトで固体を濾去し、母液を酢酸

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.78 - 2.17 (2 H, m), 2.50 (3 H, s), 3.18 (3 H, s), 3.26 - 3.55
(2 H, m), 3.69(1 H, d, J=6.2Hz), 4.51 - 4.58 (1 H, m), 6.65 6.79 (3 H, m), 7.21 (2 H, t, J=7.8Hz), 8.02 (1 H, s).

[0033]

Working Example 5

(Production of compound 5)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 29 hour heating and refluxing it made toluene solution (20 ml) of (0.70 g) 2 - [(4 -methoxyphenyl) thio] aniline (2.5 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (75 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From hexane:ethylacetate=1:1 ethylacetate).

Concentrating, it acquired yellow amorphous of 1.0 g.

0.30 g inside this was melted in anhydrous tetrahydrofuran * (5 ml), lithium aluminum hydride Niu * (30 mg) was added with 0 deg C.

45 min it agitated with 0 deg C.

Including water, solid was filtered with celite, mother liquor

エチルで抽出した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付し、濃縮して N-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-[2-((4-メトキシフェニル)スルファニル)フェニル]アミン(化合物 5)(61mg)を黄色油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.81-2.06(2H,m), 2.49(3H,s), 3.03-3.23(2H,m), 3.09(3H,s), 3.76 (3H,s), 4.50-4.58(1H,m), 4.89(1H,d,J=6.6Hz), 6.68-6.79(4H,m), 7.00-7.07(2H,m), 7.25-7.33(1 H,m), 7.49(1H,dd,J=1.6Hz,7.6Hz), 7.87(1H,s).

[0034]

実施例 6

(化合物 6の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に2-フェノキシアニリン(1.9g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(38mg)を加え、22 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:ヘキサン=1:4)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、60 deg C で 2 時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付し、濃縮して N-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-(2-フェノキシフェニル)アミン(化合物 6)(0.28g)を黄色油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.92-2.02(1H,m), 2.04-2.13(1H,m), 2.47(3H,s), 3.12(3H,s), 3.24-3.39(2H,m), 4.22(1H,d,J=7.2Hz), 4.54-4.60(1H,

was extracted with ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith potassium carbonate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate), concentrated and N- (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N-itacquired [2 - (4 -methoxyphenyl) sulfanyl) phenyl] amine (compound 5) (61 mg) as yellow oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.81 - 2.06 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.03 - 3.23 (2 H, m),
3.09 (3 H, s), 3.76(3 H, s), 4.50 - 4.58 (1 H, m), 4.89 (1 H,
d, J=6.6Hz), 6.68 - 6.79 (4 H, m), 7.00 - 7.07 (2 H, m), 7.25
-7.33 (1 H, m), 7.49 (1 H, dd, J=1.6Hz, 7.6Hz), 7.87 (1 H,
s).

[0034]

Working Example 6

(Production of compound 6)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 22 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 2 -phenoxyaniline (1.9 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:hexane=1:4).

Concentrating, in residue 2 hours it agitated with 60 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate), concentrated and N- (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N-itacquired (2 -phenoxy phenyl) amine (compound 6) (0.28 g) as yellow oil .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.92 - 2.02 (1 H, m), 2.04 - 2.13 (1 H, m), 2.47 (3 H, s),
3.12 (3 H, s), 3.24 - 3.39 (2 H, m), 4.22 (1 H, d, J=7.2Hz),

2003-11-11

m), 6.67-6.74(1H,m), 6.81-6.98(4H,m), 7.01-7. 09(2H,m), 7.25-7.33(2H,m), 7.97(1H,s).

[0035]

実施例7

(化合物 7の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に2-フェニルアニリン(1.7g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、22 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:ヘキサン=1:4)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、60 deg Cで2時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル) に付した。

濃縮し、残さをヘキサン-酢酸エチルより再結晶して N-[1,1'-ビフェニル]-2-イル-N -(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 7)(0.17g)を無色結晶として得た。

mp. 130-131 deg C

4.54 - 4.60 (1 H, m), 6.67 - 6.74 (1 H, m), 6.81 - 6.98 (4 H, m), 7.01- 7.09 (2 H, m), 7.25 - 7.33 (2 H, m), 7.97 (1 H, s).

Working Example 7

(Production of compound 7)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 22 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 2 -phenyl aniline (1.7 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:hexane=1:4).

Concentrating, in residue 2 hours it agitated with 60 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane -ethylacetate and N- [1, 1'-biphenyl] - 2-yl-N- it acquired (2 and 8-dimethyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 7) (0.17 g) as colorless crystal.

mp.130-131deg C

元素分析値	C2	21H22N4•0. 2H2O				
elemental analysis values	$- \frac{1}{C2}$	21H22N4*0.2H2O do	oing	_		
Calcd.	C, 75. 51; H, 6	N,	16.	77.		
Calcd.		C,75.51;H,6.76;			16.	77.
Found		C, 75. 60	; H, 6, 71	N,	16.	75.
Found		C,75.60	; H,6.71		16.	75.

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.97-2.03(2H,m), 2.46(3H,s), 3.12(3H,s), 3.31(2H,t,J=6.0Hz), 3.9 0(1H,d,J=6.9Hz), 4.53-4.59(1H,m), 6.80-6.85(2 H,m), 7.12(1H,dd,J=1.8Hz,8.1Hz), 7.24-7.46(6 H,m), 7.96(1H,s).

[0036]

実施例8

(化合物 8 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に 4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(2.2g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(38mg)を加え、21 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、60 deg Cで20時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、残さをヘキサン-エーテルより再結晶して N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N -(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 8)(0.15g)を無色結晶として得た。

mp. 115-116 deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.97 - 2.03 (2 H, m), 2.46 (3 H, s), 3.12 (3 H, s), 3.31 (2 H,
t, J=6.0Hz), 3.90 (1 H, d, J=6.9Hz), 4.53-4.59 (1 H, m),
6.80 - 6.85 (2 H, m), 7.12 (1 H, dd, J=1.8Hz, 8.1Hz), 7.24 7.46 (6 H, m), 7.96 (1 H, s).

[0036]

Working Example 8

(Production of compound 8)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 21 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (2.2 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =1:1).

Concentrating, in residue 20 hours it agitated with 60 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid , separating it did including water and the ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice , saturated saline , driedwith magnesium sulfate .

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:hexane=1:1).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane –ether and N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 8) (0.15 g) as colorless crystal .

mp.115-116deg C

元素分析値	C21H21N4OCIとして					
elemental analysis values	C21H21N4OCl doing					
Calcd.	C, 66. 22;	H,	5. 56;	N,	14	. 71.
Calcd.	C,66.22;	$ {H}$	5.56;	- N,	14	. 71.

Found	C, 66. 08	;	Н,	5. 49	N.	14	. 58.
Found	C,66.08	;		5. 49	 N,	14	. 58.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.70-2.16(2H,m), 2.50(3H,s), 3.19(3H,s), 3.29-3.40(1H,m), 3.43-3.56(1H,m), 3.64(1H,d,J=6.8Hz), 4.5-4.6(1H, m), 6.64-6.70(2H,m), 6.83-6.93(4H,m), 7.19-7. 26(2H,m), 8.03(1H,s).

[0037]

実施例9

(化合物 9 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に 3-(ベンジルオキシ)アニリン(2.0g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(38mg)を加え、21 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮して残さに IN 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、60 deg C で 6 時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、残さをヘキサン-エーテルより再結晶して N-[3-(ベンジルオキシ)フェニル]-N -(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 9)(0.26g)を無色結晶として得た。

mp. 74-78 deg C

元素分析値 C₂₂H₂₄N₄O・0.1H₂O として

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.70 - 2.16 (2 H, m), 2.50 (3 H, s), 3.19 (3 H, s), 3.29 - 3.40
(1 H, m), 3.43 - 3.56 (1 H, m), 3.64 (1 H, d, J=6.8Hz), 4.5 4.6 (1 H, m), 6.64 - 6.70 (2 H, m), 6.83 - 6.93 (4 H, m), 7.19
-7.26 (2 H, m), 8.03 (1 H, s).

[0037]

Working Example 9

(Production of compound 9)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 21 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 3 - (benzyloxy) aniline (2.0 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =1:1).

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 60 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid , separating it did including water and the ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic , ethylacetate :hexane =1:1).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane -ether and N- [3 - (benzyloxy) phenyl] -N- it acquired (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 9) (0.26 g) as colorless crystal .

mp.74-78deg C

elemental analysis values C₂₂H₂₄N₄O*0.1 H₂O doing

Calcd		C,	72. 94;	Н,	6. 73;	N,	15. 47.
-------	--	----	---------	----	--------	----	---------

Calcd	С,	72.94 ;	Н,	6.73;	 N,	15.47 .
Found	C,	72. 96	Н,	6. 68	N,	15. 23.
Found	C,	72. 96	Н,	6. 68	N,	15.23 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.88-1.99(1H,m), 2.05-2.14(1H,m), 2.49(3H,s), 3.17(3H,s), 3.26-3.34(1H,m), 3.41-3.50(1H,m), 3.70(1H,d,J=6.6 Hz), 4.50-4.52(1H,m), 5.04(2H,s), 6.28-6.31(2 H,m), 6.39(1H,dd,J=1.5Hz,7.2Hz), 7.11(1H,t,J=7.8Hz), 7.29-7.45(5H,m), 8.02(1H,s).

[0038]

実施例 10

(化合物 10 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に3-フェノキシアニリン(1.8g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(38mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、60 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:ヘキサン=1:2)に付した。

濃縮し、残さをエーテルより再結晶して N -(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-(3-フェノキシフェニル)アミン(化合物 10)(0.20g)を無色結晶として得た。

mp. 113-115 deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.88 - 1.99 (1 H, m), 2.05 - 2.14 (1 H, m), 2.49 (3 H, s),
3.17 (3 H, s), 3.26 - 3.34 (1 H, m), 3.41 - 3.50 (1 H, m), 3.70
(1 H, d, J=6.6Hz), 4.50 - 4.52 (1 H, m), 5.04 (2 H, s), 6.28 6.31(2 H, m), 6.39 (1 H, dd, J=1.5Hz, 7.2Hz), 7.11 (1 H, t,
J=7.8Hz), 7.29 - 7.45 (5 H, m), 8.02 (1 H, s).

[0038]

Working Example 10

(Production of compound 10)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 3 -phenoxyaniline (1.8 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:hexane =1:1).

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 60 deg C I Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic , ethylacetate :hexane =1:2).

It concentrated, recrystallization did residue from ether and N- (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N- it acquired (3 -phenoxy phenyl) amine (compound 10) (0.20 g) as colorless crystal.

mp.113-115deg C

元素分析值	C21H22N4Oとして		

elemental analysis values	C21H221	N4O doing				
Calcd.		72. 81;	H,	6. 40;	N,	16. 17.
Calcd.		2.81;	— H,	6.40;		16.17 .
Found	C,	72. 71	H,	6. 42	N,	15. 95.
Found	- $C,7$	2.71	Н,	6. 42	N,	15.95 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.89-2.00(1H,m), 2.06-2.15(1H,m), 2.49(3H,s), 3.17(3H,s), 3.28-3.35(1H,m), 3.42-3.51(1H,m), 3.73(1H,d,J=6.3 Hz), 4.48-4.53(1H,m), 6.33-6.42(3H,m), 7.02-7.16(4H,m), 7.30-7.36(2H,m), 8.01(1H,s).

[0039]

実施例 11

(化合物 11 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に 4-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(2.4g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、14 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg Cで10時間30分撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付した。

濃縮し、残さをイソプロピルエーテルより再結晶 してN-[4-((4-クロロフェニル)スルファニル)フェニル]-N -(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 11)(0.20g)を無色結晶として得た。 ¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.89 - 2.00 (1 H, m), 2.06 - 2.15 (1 H, m), 2.49 (3 H, s),
3.17 (3 H, s), 3.28 - 3.35 (1 H, m), 3.42 - 3.51 (1 H, m), 3.73
(1 H, d, J=6.3Hz), 4.48 - 4.53 (1 H, m), 6.33 - 6.42 (3 H, m),
7.02-7.16 (4 H, m), 7.30 - 7.36 (2 H, m), 8.01 (1 H, s).

[0039]

Working Example 11

(Production of compound 11)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 14 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 4 - [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (2.4 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =1:1)

Concentrating, in residue equivalent of 10 hours 30 it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

It concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and N- [4 - (4 -chlorophenyl) sulfanyl) phenyl] -N- it acquired (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 11) (0.20 g) as colorless crystal .

mp. 166-167 deg C

mp.166-167deg C

元素分析値	C21H21N4CISとし	1H21N4CISELT				
elemental analysis values	C21H21N4CIS doin	g		-		
Calcd.	C, 63. 54;		Н,	5. 33;	N,	14. 11.
Calcd.	C,63.54;		H,	5.33;	- N,	14.11.
Found	C, 63. 40	;	Н,	5. 34	N,	13. 92.
Found	C,63.40	- ;	H,	5. 34	-	13.92 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.95-2.05(1H,m), 2.08-2.18(1H,m), 2.50(3H,s), 3.19(3H,s), 3.31-3.39(1H,m), 3.44-3.53(1H,m), 3.91(1H,d,J=6.3 Hz), 4.55(1H,brs), 6.66(2H,d,J=8.7Hz), 7.04-7. 07(2H,m), 7.16-7.20(2H,m), 7.34(2H,d,J=8.7Hz), 8.02(1H,s).

[0040]

実施例 12

(化合物 12 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に4-フェノキシアニリン(1.9g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(38mg)を加え、18 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:1)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、残さをエーテルより再結晶して N -(2,8-

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.95 - 2.05 (1 H, m), 2.08 - 2.18 (1 H, m), 2.50 (3 H, s),
3.19 (3 H, s), 3.31 -3.39 (1 H, m), 3.44 - 3.53 (1 H, m), 3.91
(1 H, d, J=6.3Hz), 4.55 (1 H, brs), 6.66 (2 H, d, J=8.7Hz),
7.04 - 7.07 (2 H, m),7.16 - 7.20 (2 H, m), 7.34 (2 H, d,
J=8.7Hz), 8.02 (1 H, s).

[0040]

Working Example 12

(Production of compound 12)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 18 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 4 -phenoxyaniline (1.9 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =3:1).

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:hexane=1:1).

It concentrated, recrystallization did residue from ether and

ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-(4-フェノキシフェニル)アミン(化合物 12)(0.17g)を無色結晶として得た。

mp.95-96 deg C

N- (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N- it acquired (4 -phenoxy phenyl) amine (compound 12) (0.17 g) as colorless crystal.

mp.95-96deg C

元素分析値	C21H22N4O·0. 1H20	C21H22N4O・0. 1H2Oとして					
elemental analysis values	C21H22N4O*0.1 H2O	C21H22N4O*0.1 H2O doing					
Calcd.	C, 72. 43;	H, 6. 43;	N,	16. 09.			
Calcd.	C,72.43;	H,6.43;	-	16.09.			
Found	C, 72. 38	H, 6. 51	N,	16. 03.			
Found	C,72.38	H,6.51	-	16.03 .			

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.97-2.17(2H,m), 2.45(3H,s), 3.19(3H,s), 3.28-3.54(2H,m), 3.56 (1H,d,J=7.2Hz), 4.49(1H,brs), 6.64-6.70(2H,m), 6.91-7.02(5H,m), 7.25-7.33(2H,m), 8.04(1H, s).

[0041]

実施例 13

(化合物 13 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に3-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(2.4g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、18 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:1)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg C で 6 時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.97 - 2.17 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.19 (3 H, s), 3.28 - 3.54
(2 H, m), 3.56(1 H, d, J=7.2Hz), 4.49 (1 H, brs), 6.64 - 6.70
(2 H, m), 6.91 - 7.02 (5 H, m), 7.25 - 7.33 (2 H, m), 8.04 (1 H, s).

[0041]

Working Example 13

(Production of compound 13)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 18 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 3 - [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (2.4 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =3:1).

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic,

Page 86 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、残さをエーテル-ヘキサンより再結晶して N-[3-((4-クロロフェニル)スルファニル)フェニル]-N -(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 13)(0.24g)を無色結晶として得た。

mp. 167-169 deg C

ethylacetate:hexane=1:1).

It concentrated, recrystallization did residue from ether -hexane and N- [3 - (4 -chlorophenyl) sulfanyl) phenyl] -N- it acquired (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 13) (0.24 g) as colorless crystal.

mp.167-169deg C

元素分析値	C	21H21N4CIS•0.				
elemental analysis values		21H21N4CIS*0.2I				
Calcd.		C, 62. 97; H	, 5. 39;	١	٧,	13. 99.
Calcd.		C,62.97;H,5.39;		<u></u>	٧,	13.99 .
Found		C, 62. 86	; H, 5. 31		٧,	13. 77.
Found		C,62.86	; H,5.31	- -	٧,	13.77 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.89-1.97(1H,m), 2.03-2.18(1H,m), 2.49(3H,s), 3.17(3H,s), 3.29-3.35(1H,m), 3.41-3.49(1H,m), 3.74(1H,brs), 4.48(1H,brs), 6.56(1H,d,J=8.4Hz), 6.60(1H,brs), 6.69(1H,d,J=8.1Hz), 7.14(1H,t,J=8.1Hz), 7.23(4 H,s), 7.99(1H,s).

[0042]

実施例 14

(化合物 14 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に 5-クロロ-2-(フェニルチオ)アニリン(2.4g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、18 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:1)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液し

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.89 - 1.97 (1 H, m), 2.03 - 2.18 (1 H, m), 2.49 (3 H, s),
3.17 (3 H, s), 3.29 -3.35 (1 H, m), 3.41 - 3.49 (1 H, m), 3.74
(1 H, brs), 4.48 (1 H, brs), 6.56 (1 H, d, J=8.4Hz), 6.60 (1
H, brs), 6.69 (1 H, d, J=8.1Hz), 7.14 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.23
(4 H, s), 7.99 (1 H, s).

[0042]

Working Example 14

(Production of compound 14)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 18 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 5 -chloro -2- (phenylthio) aniline (2.4 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =3:1).

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the

t=.

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢 酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、N-[5-クロロ-2-(フェニルスルファニル)フェニル]-N -(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 14)(0.20g)をアモルファスとして得た。

ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:hexane =1:1).

It concentrated, N- [5 -chloro -2- (phenyl sulfanyl) phenyl] -N- it acquired (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 14) (0.20 g) as amorphous .

元素分析值	C2	C21H21N4CIS・0. 09ヘキサンとして									
elemental analysis values	$ {C2}$	1H21N4ClS*0.09									
Calcd.		C, 63. 93; H	N,	13. 84.							
Calcd.		C,63.93;H,5.54;	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	13.84 .							
Found		C, 63. 63	; H, 5. 44	;	N,	13. 56.					
Found		C,63.63	; H,5.44	- ;	- N,	13.56 .					

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.82-2.01(2H,m), 2.47(3H,s), 2.97-3.23(2H,m), 3.06(3H,s), 4.45-4.53(1H,m), 4.96(1H,d,J=7.2Hz), 6.70-6.77(2H, m), 6.97-7.03(2H,m), 7.13-7.25(3H,m), 7.45(1H,d,J=8.2Hz), 7.79(1H,s).

[0043]

実施例 15

(化合物 15 の製造)

8-イソプロピル-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.41g)のトルエン溶液(10ml)に 4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(2.2g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、24時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:1)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.82 - 2.01 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 2.97 - 3.23 (2 H, m),
3.06 (3 H, s), 4.45 - 4.53 (1 H, m), 4.96 (1 H, d, J=7.2Hz),
6.70 - 6.77 (2 H, m), 6.97 - 7.03 (2 H, m), 7.13 - 7.25 (3 H, m), 7.45(1 H, d, J=8.2Hz), 7.79 (1 H, s).

[0043]

Working Example 15

(Production of compound 15)

8 -isopropyl -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 24 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.41 g) 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (2.2 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, residue it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =3:1).

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

Page 88 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:1 から酢酸エチル)に付した。

濃縮し、残さを酢酸エチル-ヘキサンより再結晶して N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N -(8-イソプロピル-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 15)(0.28g)を無色結晶として得た。

mp. 166-168 deg C

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate :hexane =1:1 ethylacetate).

It concentrated, recrystallization did residue from ethylacetate -hexane and N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (8 -isopropyl -2- methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 15) (0.28 g) as colorless crystal.

mp.166-168deg C

元素分析値	C	23H25N4OCIとし					
elemental analysis values	 C:	23H25N4OCl doin	ng				
Calcd.		C, 67. 55;		Н,	6. 16;	N,	13. 70.
Calcd.		C,67.55;		Н,	6.16;	N,	13.70 .
Found		C, 67. 55	;	Н,	5. 95	N,	13. 81.
Found		C,67.55	;	Н,	5. 95	_	13.81 .

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.18(3H,d,J=7.0Hz), 1.19(3H,d,J=7.0Hz), 1.78-1.93(1H,m), 2.03-2.15(1H,m), 2.48(3H,s), 3.28-3.34(2H,m), 3.65 (1H,d,J=6.6Hz), 4.43-4.50(1H,m), 5.24-5.38(1H,m), 6.65-6.71(2H,m), 6.83-6.94(4H,m), 7.18-7.26(2H,m), 8.04(1H,s).

[0044]

実施例 16

(化合物 16 の製造)

8-エチル-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.38g)のトルエン溶液(10ml)に4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(2.2g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、20 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.18 (3 H, d, J=7.0Hz), 1.19 (3 H, d, J=7.0Hz), 1.78 - 1.93 (1
H, m), 2.03 - 2.15 (1 H, m), 2.48(3 H, s), 3.28 - 3.34 (2 H,
m), 3.65 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.43 - 4.50 (1 H, m), 5.24 - 5.38
(1 H, m), 6.65 -6.71 (2 H, m), 6.83 - 6.94 (4 H, m), 7.18 7.26 (2 H, m), 8.04 (1 H, s).

[0044]

Working Example 16

(Production of compound 16)

8 -ethyl -2- methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 20 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.38 g) 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (2.2 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 $^{\circ}$

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:1 から酢酸エチル)に付した。

濃縮し、残さを酢酸エチル-ヘキサンより再結晶して N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N -(8-エチル-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 16)(0.33g)を無色結晶として得た。

mp. 132-133 deg C

g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate :hexane =1:1 ethylacetate).

It concentrated, recrystallization did residue from ethylacetate -hexane and N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (8 -ethyl -2- methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 16) (0.33 g) as colorless crystal .

mp.132-133deg C

元素分析値	C	C22H23N4OCIELT							
elemental analysis values	$- _{C_2}$	22H23N4OCl doing							
Calcd.	- I	C, 66. 91;		H,	5. 8	7;	N,	14	. 19.
Calcd.		C,66.91;		Н,	5. 8	7;	 N,	14	. 19.
Found		C, 67. 00	;	Н,	5. 8	4	N,	14	. 30.
Found		C,67.00	;	H,	5. 8	4	N,	14	. 30.

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.19(3H,t,J=9.9Hz), 1.91-2.00(1H,m), 2.05-2.16(1H,m), 2.48(3H, s), 3.30-3.38(1H,m), 3.44-3.53(1H,m), 3.63-3.7 8(3H,m), 4.48-4.50(1H,m), 6.64-6.69(2H,m), 6. 84-6.94(4H,m), 7.21-7.26(2H,m), 8.03(1H,s).

[0045]

実施例 17

(化合物 17 の製造)

8-イソプロピル-2-(トリフルオロメチル)-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.39g)のトルエン溶液(10ml)に 4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(1.6g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(29mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.5g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.19 (3 H, t, J=9.9Hz), 1.91 - 2.00 (1 H, m), 2.05 - 2.16 (1 H, m), 2.48 (3 H, s), 3.30 -3.38 (1 H, m), 3.44 - 3.53 (1 H, m),
3.63 - 3.78 (3 H, m), 4.48 - 4.50 (1 H, m), 6.64 - 6.69(2 H, m), 6.84 - 6.94 (4 H, m), 7.21 - 7.26 (2 H, m), 8.03 (1 H, s).

[0045]

Working Example 17

(Production of compound 17)

8 -isopropyl -2- (trifluoromethyl) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing itmade toluene solution (10 ml) of (0.39 g) 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.6 g) with including the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (29 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.5

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:5)に付した。

濃縮し、残さをイソプロピルエーテルより再結晶して N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N -(8-イソプロピル-2-(トリフルオロメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 17)(0.14g)を無色結晶として得た。

mp. 177 deg C

g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:hexane=1:5).

It concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (8 -isopropyl -2- (trifluoromethyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 17) (0.14 g) as colorless crystal.

mp.177deg C

元素分析値	C	23H22N4OCIF3 &	して				
elemental analysis values	— — C2	3H22N4OCIF3 doi	ng				
Calcd.		C, 59. 68; H, , 4			. 79;	N,	12. 10.
Calcd.		C,59.68;H,		4	. 79;	N,	12.10 .
Found		C, 59. 63	; H,	, 4	. 67	N,	12. 11.
Found		C,59.63 ; H, 4			. 67	 N,	12.11 .

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.22(3H,d,J=6.6H z), 1.24(3H,d,J=6.6Hz), 1.93-2.18(2H,m), 3.41 (2H,t,J=6.4Hz), 3.66(1H,d,J=7.0Hz), 4.5-4.6(1 H,m), 5.16-5.30(1H,m), 6.67-6.73(2H,m), 6.83-6.97(4H,m), 7.20-7.28(2H,m), 8.22(1H,s).

[0046]

実施例 18

(化合物 18 の製造)

8-メチル-2-(トリフルオロメチル)-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.39g)のトルエン溶液(10ml)に 4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(1.9g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.7g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

<sup>1
/sup>H-nmr (CDCl
(Sub>3
/sub>, 200MHz); de
1.22 (3 H, d, J=6.6Hz), 1.24 (3 H, d, J=6.6Hz), 1.93 - 2.18 (2 H, m), 3.41 (2 H, t, J=6.4Hz), 3.66 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.5
-4.6 (1 H, m), 5.16 - 5.30 (1 H, m), 6.67 - 6.73 (2 H, m), 6.83 - 6.97 (4 H, m), 7.20 - 7.28(2 H, m), 8.22 (1 H, s).

[0046]

Working Example 18

(Production of compound 18)

8 -methyl -2- (trifluoromethyl) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing itmade toluene solution (10 ml) of (0.39 g) 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.9 g) with including the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.7

Page 91 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

JP2003321472A

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをピリジン(10ml)に溶かし、ベンゾイルクロリド(1ml)を0 deg Cで加え、0 deg Cで30 分撹拌した。

水と酢酸エチルを加えて分液し、有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、イソプロピルエーテルを加えて析出した 固体を濾去した。

母液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸 エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、残さをヘキサン-酢酸エチルより再結晶して N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N -(8-メチル-2-(トリフルオロメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 18)(0.23g)を無色結晶として得た。

mp. 141 deg C

g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, melted residue in pyridine (10 ml), added benzoyl chloride (1 ml) with 0 deg C, 30 minutes agitated with 0 deg C.

separating it did including water, and ethylacetate washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, it filtered solid which was precipitatedincluding isopropyl ether.

mother liquor it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =1:1).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane -ethylacetate and N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (8 -methyl -2- (trifluoromethyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 18) (0.23 g) as colorless crystal.

mp.141deg C

元素分析値	C	C21H18N4OCIF3 として						
elemental analysis values	$-\frac{1}{C}$	21H18N4OCIF3 do						
Calcd.		C, 58. 00; H, , 4			. 1	7;	N,	12. 88.
Calcd.		C,58.00;H,		4	. 1	7;	N,	12.88 .
Found		C, 58. 07 ; H,		, 4	. 0	4	N,	12. 88.
Found	-	C,58.07 ; H, 4			. 0	4	 N,	12.88 .

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 2.06-2.15(2H,m), 3.25(3H,s), 3.43-3.60(2H,m), 3.67(1H,brs), 4.5 7(1H,brs), 6.65-6.71(2H,m), 6.83-6.95(4H,m), 7.20-7.28(2H,m), 8.21(1H,s).

[0047]

実施例 19

(化合物 19 の製造)

8-メチル-2-(トリフルオロメチル)-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.39g)のトルエン溶液(10ml)に 4-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(1.2g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(32m

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
2.06 - 2.15 (2 H, m), 3.25 (3 H, s), 3.43 - 3.60 (2 H, m),
3.67 (1 H, brs), 4.57(1 H, brs), 6.65 - 6.71 (2 H, m), 6.83 6.95 (4 H, m), 7.20 - 7.28 (2 H, m), 8.21 (1 H, s).

[0047]

Working Example 19

(Production of compound 19)

8 -methyl -2- (trifluoromethyl) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 24 hour heating and refluxing itmade toluene solution (10 ml) of (0.39 g) 4 - [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (1.2 g) with including the

Page 92 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

g)を加え、24 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.7g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を 2 回酢酸エチルで抽出し、有機層を集めて硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをテトラヒドロフラン(10ml)に溶かし、無水コハク酸(0.5g)を加え、30 分加熱還流した。

濃縮し、IN 水酸化ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を 1N 水酸化ナトリウム水溶液で洗い、 硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:2)に付した。

濃縮し、残さをイソプロピルエーテルより再結晶してN-[4-((4-クロロフェニル)スルファニル)フェニル]-N -(8-メチル-2-(トリフルオロメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 19)(0.44g)を無色結晶として得た。

mp. 140-141 deg C

p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.7 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

It extracted water layer with twice ethylacetate, gathered organic layer and driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, melted residue in tetrahydrofuran (10 ml), 30 minute heating and refluxing itdid including succinic anhydride (0.5 g).

It concentrated, separating it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid and ethylacetate .

You washed organic layer with 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =1:2).

It concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and N- [4 - (4 -chlorophenyl) sulfanyl) phenyl] -N- it acquired (8 -methyl -2- (trifluoromethyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 19) (0.44 g) as colorless crystal.

mp.140-141deg C

元素分析値 C		21H18N4SF3CI	1H18N4SF3CI		として				
elemental analysis values	$- \frac{1}{C2}$	21H18N4SF3Cl		With de	oing				
Calcd.		C, 55. 94;		Н,	, 4	. 02;	N,	12. 4	3.
Calcd.		C,55.94;		Н,	4	. 02;	N,	12. 4	3.
Found		C, 56. 13	;	Н,	, 4	. 20	N,	12. 4	2.
Found	_	C,56.13	;	H,	4	. 20	 N,	12. 4	2.

¹H-NMR(CDCI₃,300MHz) δ 2.07-2.16(2H,m), 3.25(3H,s), 3.45-3.55(2H,m), 3.95(1H,d,J=7.2H z), 4.6-4.7(1H,m), 6.66-6.71(2H,m), 7.04-7.09 (2H,m), 7.17-7.21(2H,m), 7.34-7.38(2H,m), 8.1

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
2.07 - 2.16 (2 H, m), 3.25 (3 H, s), 3.45 - 3.55 (2 H, m),
3.95 (1 H, d, J=7.2Hz), 4.6 -4.7 (1 H, m), 6.66 - 6.71 (2 H,
m), 7.04 - 7.09 (2 H, m), 7.17 - 7.21 (2 H, m), 7.34 - 7.38(2

9(1H,s).

[0048]

実施例 20

(化合物 20 の製造)

8-メチル-2-(トリフルオロメチル)-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.39g)のトルエン溶液(10ml)に 3-(4-フルオロフェノキシ)アニリン(1.0g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)を加え、24 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに IN 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.7g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをテトラヒドロフラン(10ml)に溶かし、無水コハク酸(0.5g)を加え、30 分加熱還流した。

濃縮し、IN 水酸化ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を IN 水酸化ナトリウム水溶液で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:2)に付した。

濃縮し、残さをイソプロピルエーテルより再結晶して N-[3-(4-フルオロフェノキシ)フェニル]-N -(8-メチル-2-(トリフルオロメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 20)(0.32g)を無色結晶として得た。

mp. 96-97 deg C

H, m), 8.19 (1 H, s).

[0048]

Working Example 20

(Production of compound 20)

8 -methyl -2- (trifluoromethyl) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 24 hour heating and refluxing itmade toluene solution (10 ml) of (0.39 g) 3 - (4 -fluorophenoxy) aniline (1.0 g) with including the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.7 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, melted residue in tetrahydrofuran (10 ml), 30 minute heating and refluxing itdid including succinic anhydride (0.5 g).

It concentrated, separating it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid and ethylacetate.

You washed organic layer with 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =1:2).

It concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and N- [3 - (4 -fluorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (8 -methyl -2- (trifluoromethyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 20) (0.32 g) as colorless crystal.

mp.96-97deg C

元素分析値	C21H18N4OF4 として					
elemental analysis values	C21H18N4OF4 doing					
Calcd.	C, 60. 28;	Н,	4	. 34;	N,	13. 39.

Calcd.	C,60.28;	H,	4	. 34;	 N,	13.39 .
Found	C, 60. 25	H,	4	. 36	N,	13. 39.
Found	C,60.25	Н,	4	. 36	N,	13.39 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.99-2.17(2H,m), 3.23(3H,s), 3.40-3.57(2H,m), 3.78(1H,d,J=7.2H z), 4.54-4.60(1H,m), 6.29-6.35(2H,m), 6.39-6.4 2(1H,m), 6.97-7.06(4H,m), 7.14(1H,t,J=7.8Hz), 8.17(1H,s).

[0049]

実施例 21

(化合物 21 の製造)

2-エチル-8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.38g)のトルエン溶液(10ml)に3-(4-クロロフェノキシ)アニリン(1.3g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、24 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1 から酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[3-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N - (2-エチル-8-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3 -d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 21)(0.50g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.30(3H,t,J=7.8Hz), 1.94-2.15(2H,m), 2.74(2H,q,J=7.8Hz), 3.19(3 H,s), 3.29-3.52(2H,m), 3.79(1H,d,J=6.6Hz), 4.4 7-4.54(1H,m), 6.30-6.44(3H,m), 6.92-7.00(2H, m), 7.10-7.18(1H,m), 7.24-7.32(2H,m), 8.03(1 H,s).

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.99 - 2.17 (2 H, m), 3.23 (3 H, s), 3.40 - 3.57 (2 H, m),
3.78 (1 H, d, J=7.2Hz), 4.54 - 4.60 (1 H, m), 6.29 - 6.35 (2 H, m), 6.39 - 6.42 (1 H, m), 6.97 - 7.06 (4 H, m), 7.14 (1 H, t, J=7.8Hz), 8.17(1 H, s).

[0049]

Working Example 2 1

(Production of compound 21)

2 -ethyl -8-methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 24 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.38 g) 3 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.3 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate :hexane =1:1 ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (2 -ethyl -8-methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 21) (0.50 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.30 (3 H, t, J=7.8Hz), 1.94 - 2.15 (2 H, m), 2.74 (2 H, q,
J=7.8Hz), 3.19 (3 H, s), 3.29 - 3.52(2 H, m), 3.79 (1 H, d,
J=6.6Hz), 4.47 - 4.54 (1 H, m), 6.30 - 6.44 (3 H, m), 6.92 7.00 (2 H, m), 7.10 -7.18 (1 H, m), 7.24 - 7.32 (2 H, m),
8.03 (1 H, s).

[0050]

実施例 22

(化合物 22 の製造)

2-エチル-8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.38g)のトルエン溶液(10ml)に4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(1.3g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、16 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液し た。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1 から酢酸エチル)に付した。

濃縮し、イソプロピルエーテルから再結晶して N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N-(2-エチル-8-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 22)(0.43g)を無色結晶として得た。

mp. 145-146 deg C

[0050]

Working Example 2 2

(Production of compound 22)

2 -ethyl -8-methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 16 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.38 g) 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.3 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate:hexane=1:1 ethylacetate).

It concentrated, recrystallization did from isopropyl ether and N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (2 -ethyl -8-methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 22) (0.43 g) as colorless crystal.

mp.145-146deg C

元素分析値	C	22H23N4OCIとし						
elemental analysis values		22H23N4OCl doir	ıg	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•			
Calcd.		C, 66. 91;			5. 87;	N,	14	. 19.
Calcd.		C,66.91;			5.87;	- N,	14	. 19.
Found		C, 66. 81	;	Н,	5. 88	N,	14	. 00.
Found		C,66.81	- ;		5. 88	-	14	. 00.

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.31(3H,t,J=7.5Hz), 1.93-2.04(1H,m), 2.07-2.16(1H,m), 2.75(2H,q, J=7.5Hz), 3.20(3H,s), 3.30-3.38(1H,m), 3.43-3. 53(1H,m), 3.64(1H,d,J=6.6Hz), 4.48-4.53(1H, m), 6.63-6.69(2H,m), 6.84-6.93(4H,m), 7.20-7.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.31 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.93 - 2.04 (1 H, m), 2.07 - 2.16 (1 H, m), 2.75 (2 H, q, J=7.5Hz), 3.20(3 H, s), 3.30 - 3.38 (1 H, m), 3.43 - 3.53 (1 H, m), 3.64 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.48 - 4.53
(1 H, m), 6.63 -6.69 (2 H, m), 6.84 - 6.93 (4 H, m), 7.20 -

26(2H,m), 8.06(1H,s).

[0051]

実施例 23

(化合物 23 の製造)

8-メチル-2-(トリフルオロメチル)-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.39g)のトルエン溶液(10ml)に 3-(4-クロロフェノキシ)アニリン(1.1g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(32mg)を加え、24 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.7g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをテトラヒドロフラン(10 ml)に溶かし、無水コハク酸(0.5 g)を加え、30分加熱還流した。

濃縮し、IN 水酸化ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を IN 水酸化ナトリウム水溶液で洗い、 硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[3-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N - (8-メチル-2-(トリフルオロメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物23)(0.32g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 2.03-2.14(2H,m), 3.23(3H,s), 3.45-3.54(2H,m), 3.78(1H,d,J=7.8H z), 4.56-4.59(1H,m), 6.32-6.45(3H,m), 6.93-7.0 0(2H,m), 7.16(1H,t,J=8.0Hz), 7.26-7.33(2H,m), 8.19(1H,s).

[0052]

実施例 24

(化合物 24 の製造)

7.26 (2 H, m), 8.06 (1 H, s).

[0051]

Working Example 2 3

(Production of compound 23)

8 -methyl -2- (trifluoromethyl) - 7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 24 hour heating and refluxing itmade toluene solution (10 ml) of (0.39 g) 3 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.1 g) with including the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.7 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, melted residue in tetrahydrofuran (10 ml), 30 minute heating and refluxing itdid including succinic anhydride (0.5 g).

It concentrated, separating it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid and ethylacetate .

You washed organic layer with 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid , dried with magnesium sulfate .

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (8 -methyl -2- (trifluoromethyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 23) (0.32 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
2.03 - 2.14 (2 H, m), 3.23 (3 H, s), 3.45 - 3.54 (2 H, m),
3.78 (1 H, d, J=7.8Hz), 4.56 -4.59 (1 H, m), 6.32 - 6.45 (3 H, m), 6.93 - 7.00 (2 H, m), 7.16 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.26 - 7.33
(2 H, m), 8.19(1 H, s).

[0052]

Working Example 2 4

(Production of compound 24)

8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.36g)のトルエン溶液(10ml)に 4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(1.4g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(42mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.2g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1 からエタノール:酢酸エチル=1:10)に付した。

濃縮し、残さをエーテルから再結晶して N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N -(8-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 24)(0.43g)を無色結晶として得た。

mp. 136-138 deg C

8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.36 g) 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.4 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (42 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.2 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From hexane:ethylacetate=1:10).

It concentrated, recrystallization did residue from ether and N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] -N- it acquired (8 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 24) (0.43 g) as colorless crystal.

mp.136-138deg C

元素分析値	C2	20H19N4OCIとして						
elemental analysis values	— — C2	0H19N4OCl doing			·			
Calcd.		C, 65. 48;		Н,	5. 22;	N,	15. 2	7.
Calcd.		C,65.48;		H,	5.22;	- N,	15. 2	7.
Found		C, 65. 38	 ;	Н,	5. 17	N,	15. 2	1.
Found		C,65.38	;	Н,	5. 17	- N,	15. 2	1.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 2.01-2.18(2H,m), 3.19(3H,s), 3.36-3.57(2H,m), 3.67(1H,d,J=7.0H z), 4.5-4.6(1H,m), 6.65-6.72(2H,m), 6.83-6.94 (4H,m), 7.20-7.26(2H,m), 8.12(1H,s), 8.52(1H, s).

[0053]

実施例 25

(化合物 25 の製造)

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
2.01 - 2.18 (2 H, m), 3.19 (3 H, s), 3.36 - 3.57 (2 H, m),
3.67 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.5 -4.6 (1 H, m), 6.65 - 6.72 (2 H,
m), 6.83 - 6.94 (4 H, m), 7.20 - 7.26 (2 H, m), 8.12 (1 H, s),
8.52(1 H, s).

[0053]

Working Example 25

(Production of compound 25)

8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.36g)のトルエン溶液(10ml)に 2-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(1.6g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(42mg)を加え、19 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。 ·

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.2g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩 基性シリカゲル、ヘキサン:酢酸エチル=2:1)に 付した。

濃縮し、N-[2-((4-クロロフェニル)スルファニル)フェニル]-N -(8-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 25)(0.37g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.91-2.05(2H,m), 2.99-3.33(2H,m), 3.09(3H,s), 4.52-4.61(1H,m), 4.89(1H,d,J=7.6Hz), 6.73-6.84(2H,m), 6.90-6. 97(2H,m), 7.12-7.18(2H,m), 7.32-7.41(1H,m), 7.52(1H,dd,J=1.4Hz,7.6Hz), 7.92(1H,s), 8.48(1 H,s).

[0054]

実施例 26

(化合物 26 の製造)

2-エチル-8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.38g)のトルエン溶液(10ml)に2-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(1.4g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(38mg)を加え、39時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg Cで5時間撹拌した。

8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 19 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.36 g) 2 - [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (1.6 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (42 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.2 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic silica gel, hexane:ethylacetate =2:1).

It concentrated, N- [2-(4-chlorophenyl)] sulfanyl) phenyl]-N- it acquired (8-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl) amine (compound 25) (0.37 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.91 - 2.05 (2 H, m), 2.99 - 3.33 (2 H, m), 3.09 (3 H, s),
4.52 - 4.61 (1 H, m),4.89 (1 H, d, J=7.6Hz), 6.73 - 6.84 (2 H, m), 6.90 - 6.97 (2 H, m), 7.12 - 7.18 (2 H, m), 7.32 - 7.41(1 H, m), 7.52 (1 H, dd, J=1.4Hz, 7.6Hz), 7.92 (1 H, s), 8.48
(1 H, s).

[0054]

Working Example 2 6

(Production of compound 26)

2 -ethyl -8-methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 39 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.38 g) 2 - [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (1.4 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate ${\bf *}$ water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 5 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗って硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ キサン:酢酸エチル=1:1 から酢酸エチル)に付し た。

さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性シリカゲル、ヘキサン:酢酸エチル=4:1)に付した、濃縮し、残さをイソプロピルエーテルから再結晶して N-[2-((4-クロロフェニル)スルファニル)フェニル]-N -(2-エチル-8-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物26)(0.11g)を無色結晶として得た。

mp. 99-100 deg C

g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

Extracting water layer with ethylacetate, gathering organic layer and washingwith saturated saline it dried with magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From hexane:ethylacetate=1:1 ethylacetate).

Furthermore it attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic silica gel, hexane:ethylacetate =4:1), it concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and N- [2-(4-chlorophenyl) sulfanyl) phenyl]-N- it acquired (2-ethyl-8-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl) amine (compound 26) (0.11 g) as colorless crystal.

mp.99-100deg C

元素分析値	С	C22H23N4CISとして					
elemental analysis values		22H23N4CIS doin					
Calcd.	C, 64. 30;			Н,	5. 64;	N,	13. 63.
Calcd.		C,64.30;		Н,	5.64;	$- \sqrt{\frac{N}{N}}$	13.63 .
Found		C, 64. 04	;	Н,	5. 52	N,	13. 66.
Found		C,64.04	- ;	H,	5. 52	- 	13.66 .

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.30(3H,t,J=7.6Hz), 1.81-2.03(2H,m), 2.73(2H,q,J=7.6Hz), 2.99-3. 28(2H,m), 3.10(3H,s), 4.52-4.60(1H,m), 4.85(1 H,d,J=6.8Hz), 6.71-6.79(1H,m), 6.83(1H,d,J=8. 4Hz), 6.89-6.97(2H,m), 7.10-7.17(2H,m), 7.31-7.40(1H,m), 7.50(1H,dd,J=1.8Hz,7.6Hz), 7.91(1 H,s).

[0055]

実施例 27

(化合物 27 の製造)

2-エチル-8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.38g)のトルエン溶液(10ml)に3-(4-フルオロフェノキシ)アニリン(1.2g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、17 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.30 (3 H, t, J=7.6Hz), 1.81 - 2.03 (2 H, m), 2.73 (2 H, q,
J=7.6Hz), 2.99 - 3.28 (2 H, m), 3.10(3 H, s), 4.52 - 4.60 (1
H, m), 4.85 (1 H, d, J=6.8Hz), 6.71 - 6.79 (1 H, m), 6.83 (1
H, d, J=8.4Hz), 6.89 - 6.97 (2 H, m),7.10 - 7.17 (2 H, m),
7.31 - 7.40 (1 H, m), 7.50 (1 H, dd, J=1.8Hz , 7.6Hz), 7.91 (1
H, s).

[0055]

Working Example 27

(Production of compound 27)

2 -ethyl -8-methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 17 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.38 g) 3 - (4 -fluorophenoxy) aniline (1.2 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted

で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ キサン:酢酸エチル=1:1 から酢酸エチル)に付し た。

さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性シリカゲル、ヘキサン:酢酸エチル=2:1)に付した、濃縮して N -(2-エチル-8-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-[3-(4-フルオロフェノキシ)フェニル]アミン(化合物 27) (0.32g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.30(3H,t,J=7.8Hz), 1.82-2.15(2H,m), 2.73(2H,q,J=7.8Hz), 3.18(3 H,s), 3.26-3.53(2H,m), 3.79(1H,d,J=6.6Hz), 4.4 6-4.54(1H,m), 6.28-6.33(2H,m), 6.36-6.42(1H,m), 6.99-7.03(4H,m), 7.12(1H,t,J=8.4Hz), 8.03 (1H,s).

[0056]

実施例 28

(化合物 28 の製造)

8-メチル-2-プロピル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に2-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(1.2g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)を加え、36時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.7g)を加え、70 deg C で 6 時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From hexane:ethylacetate=1:1 ethylacetate).

Furthermore it attached on

[shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic silica gel, hexane:ethylacetate =2:1), concentrating, N- (2 -ethyl-8-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine-5-yl)-N- it acquired [3 - (4 -fluorophenoxy) phenyl] amine (compound 27) (0.32 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.30 (3 H, t, J=7.8Hz), 1.82 - 2.15 (2 H, m), 2.73 (2 H, q,
J=7.8Hz), 3.18 (3 H, s), 3.26 - 3.53(2 H, m), 3.79 (1 H, d,
J=6.6Hz), 4.46 - 4.54 (1 H, m), 6.28 - 6.33 (2 H, m), 6.36 6.42 (1 H, m), 6.99 -7.03 (4 H, m), 7.12 (1 H, t, J=8.4Hz),
8.03 (1 H, s).

[0056]

Working Example 2 8

(Production of compound 28)

8 -methyl -2- propyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 36 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.35 g) 2 - [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (1.2 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.7 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫 酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ キサン:酢酸エチル=2:1)に付した。

濃縮して残さをヘキサン-イソプロピルエーテルから再結晶して N-[2-((4-クロロフェニル)スルファニル)フェニル]-N -(8-メチル-2-プロピル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 28)(0.17g)を無色結晶として得た。

mp. 98-99 deg C

元素分析値 C23H25N4CIS として

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on

[shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane :ethylacetate =2:1).

Concentrating, recrystallization doing residue from hexane -isopropyl ether, N- [2 - (4 -chlorophenyl) sulfanyl) phenyl]-N- it acquired (8 -methyl -2- propyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 28) (0.17 g) as colorless crystal.

mp.98-99deg C

elemental analysis values C₂₃H₂₅N₄CIS doing

Calcd	C,	65.00;	H,	5. 93;	N,	13. 18.
Calcd	C,	65.00;	- 	5.93;	\	13.18.
Found	C,	64. 74	H,	5. 93	N,	13. 18.
Found		64. 74	_	5, 93		13.18.

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 0.99(3H,t,J=7.5Hz), 1.73-1.88(2H,m), 1.89-2.01(2H,m), 2.68(2H,t,J=7.8Hz), 3.01-3.09(1H,m), 3.09(3H,s), 3.17-3.2 5(1H,m), 4.53-4.58(1H,m), 4.89(1H,d,J=7.2Hz), 6.73-6.78(1H,m), 6.83(1H,d,J=8.4Hz), 6.90-6. 97(2H,m), 7.12-7.16(2H,m), 7.33-7.38(1H,m), 7.50(1H,dd,J=1.5Hz,7.8Hz), 7.90(1H,s).

[0057]

実施例 29

(化合物 29 の製造)

8-メチル-2-プロピル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に <math>4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(1.1g)とp-トルエンスルホン酸ー水和物(32mg)を加え、22 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.7g)を加え、70 deg C で 6 時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液し

<sup>1/sup>H-nmr (CDCl<sub>3/sub>, 300MHz);de
0.99 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.73 - 1.88 (2 H, m), 1.89 - 2.01 (2 H,
m), 2.68 (2 H, t, J=7.8Hz), 3.01 -3.09 (1 H, m), 3.09 (3 H,
s), 3.17 - 3.25 (1 H, m), 4.53 - 4.58 (1 H, m), 4.89 (1 H, d,
J=7.2Hz), 6.73 - 6.78(1 H, m), 6.83 (1 H, d, J=8.4Hz), 6.90
- 6.97 (2 H, m), 7.12 - 7.16 (2 H, m), 7.33 - 7.38 (1 H, m),
7.50 (1 H, dd, J=1.5Hz , 7.8Hz),7.90 (1 H, s).

[0057]

Working Example 2 9

(Production of compound 29)

8 -methyl -2- propyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 22 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.35 g) 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.1 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.7 g).

It filtered solid, separating it did including water and the

た。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ キサン:酢酸エチル=2:1 からヘキサン:酢酸エチ ル=1:1)に付した。

濃縮して残さをイソプロピルエーテルから再結晶してN-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-N -(8-メチル-2-プロピル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 29)(0.38g)を無色結晶として得た。

mp. 126-127 deg C

ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From hexane:ethylacetate = 1:1).

Concentrating, recrystallization doing residue from isopropyl ether, N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl]-N- it acquired (8 -methyl -2- propyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 29) (0.38 g) as colorless crystal.

mp.126-127deg C

元素分析値	C2	C23H25N4OCIとして					
elemental analysis values	C2	3H25N4OCl doing					
Calcd.		C, 67. 55;		Н,	6. 16;	N,	13. 70.
Calcd.		C,67.55;		H,	6.16;	- 	13.70 .
Found		C, 67. 47	;	H,	6. 07	N,	13. 61.
Found		C,67.47	;	Н,	6. 07	- - N,	13.61 .

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.00(3H,t,J=7.4Hz), 1.71-1.90(2H,m), 1.92-2.16(2H,m), 2.69(2H,t,J=7.4Hz), 3.19(3H,s), 3.28-3.56(2H,m), 3.65(1H,d,J=6.6Hz), 4.47-4.55(1H,m), 6.64-6.70(2H,m), 6.83-6.93(4H,m), 6.95-7.26(2H,m), 8.06(1H,s).

[0058]

実施例 30

(化合物 30 の製造)

8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.36g)のトルエン溶液(10ml)に 1,1'-ビフェニル-3-アミン(1.1g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(42mg)を加え、12 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.2g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.00 (3 H, t, J=7.4Hz), 1.71 - 1.90 (2 H, m), 1.92 - 2.16 (2 H,
m), 2.69 (2 H, t, J=7.4Hz), 3.19(3 H, s), 3.28 - 3.56 (2 H,
m), 3.65 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.47 - 4.55 (1 H, m), 6.64 - 6.70
(2 H, m), 6.83 -6.93 (4 H, m), 6.95 - 7.26 (2 H, m), 8.06 (1
H, s).

[0058]

Working Example 30

(Production of compound 30)

8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 12 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.36 g) 1, 1'-biphenyl -3- amine (1.1 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (42 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.2 g).

Page 103 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1 から酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮して残さをヘキサン-酢酸エチルから再結晶して N-[1,1'-ビフェニル]-3-イル-N -(8-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 30)(0.30g)を無色結晶として得た。

mp. 164-165 deg C

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From hexane:ethylacetate =1:1 ethylacetate:ethanol=10:1).

Concentrating, recrystallization doing residue from hexane -ethylacetate, N-[1, 1'-biphenyl]-3-yl-N- it acquired (8-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 30) (0.30 g) as colorless crystal.

mp.164-165deg C

元素分析値	C20H20N4 として							
elemental analysis values	C20H20N4 doing							
Calcd.	C, 75. 92;	Н,	6. 3	7;	N,	1	7.	71.
Calcd.		— <u>—</u> H,	6. 3	7;		1	7.	71.
Found	C, 75. 81	Н,	6. 2	4	N,	1	7.	76.
Found	C,75.81	— —	6. 2	4	N,	1	7.	76.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.98-2.25(2H,m), 3.19(3H,s), 3.33-3.60(2H,m), 3.82(1H,d,J=7.0H z), 4.61-4.69(1H,m), 6.66-6.71(1H,m), 6.88(1 H,t,J=1.8Hz), 6.97-7.02(1H,m), 7.29(1H,t,J=8.0 Hz), 7.35-7.47(4H,m), 7.53-7.59(2H,m), 8.14(1 H,s), 8.52(1H,s).

[0059]

実施例 31

(化合物 31 の製造)

7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に 2-(フェニルチオ)アニリン(1.4g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(45mg)を加え、26 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.4g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.98 - 2.25 (2 H, m), 3.19 (3 H, s), 3.33 - 3.60 (2 H, m),
3.82 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.61 - 4.69 (1 H, m), 6.66 - 6.71 (1 H,
m), 6.88 (1 H, t, J=1.8Hz), 6.97 - 7.02 (1 H, m), 7.29 (1 H, t,
J=8.0Hz), 7.35 - 7.47(4 H, m), 7.53 - 7.59 (2 H, m), 8.14 (1
H, s), 8.52 (1 H, s).

[0059]

Working Example 31

(Production of compound 31)

7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 26 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 2 - (phenylthio) aniline (1.4 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (45 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.4

Page 104 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1 から酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、残さをエーテルから再結晶して N-[2-(フェニルスルファニル)フェニル]-N -(5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 31)(60mg)を無色結晶として得た。

mp. 159-161 deg C

g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From hexane:ethylacetate=1:1 ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, recrystallization did residue from ether and N- [2 - (phenyl sulfanyl) phenyl] -N- it acquired (5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 31) (60 mg) as colorless crystal .

mp.159-161deg C

元素分析値	C19H18N4S•0. 1F	H20として		
elemental analysis values	C19H18N4S*0.1 H2	O doing	_	
Calcd.	C, 67. 87;	H, 5. 46;	N,	16. 66.
Calcd.	C,67.87;	H,5.46;	_	16.66 .
Found	C, 67. 90	H, 5. 15	N,	16. 36.
Found	C,67.90	H,5.15	— —— N,	16.36 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.92-1.97(2H,m), 3.16-3.23(1H,m), 3.30-3.34(1H,m), 4.58-4.63(1 H,m), 4.97(1H,d,J=7.5Hz), 5.41(1H,brs), 6.76-6.85(2H,m), 7.01-7.04(2H,m), 7.10-7.22(3H,m), 7.34-7.39(1H,m), 7.56(1H,dd,J=1.5Hz,7.5Hz), 7.92(1H,s), 8.38(1H,s).

[0060]

実施例 32

(化合物 32 の製造)

7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に 2-[(4-クロロフェニル)チオ]アニリン(1.7g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(45mg)を加え、27 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.4g)を

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.92 - 1.97 (2 H, m), 3.16 - 3.23 (1 H, m), 3.30 - 3.34 (1 H,
m), 4.58 -4.63 (1 H, m), 4.97 (1 H, d, J=7.5Hz), 5.41 (1 H,
brs), 6.76 - 6.85 (2 H, m), 7.01 - 7.04 (2 H, m), 7.10 - 7.22(3
H, m), 7.34 - 7.39 (1 H, m), 7.56 (1 H, dd, J=1.5Hz, 7.5Hz),
7.92 (1 H, s), 8.38 (1 H, s).

[0060]

Working Example 32

(Production of compound 32)

7 and 8 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 27 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 2 - [(4 -chlorophenyl) thio] aniline (1.7 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (45 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10

加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫 酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ キサン:酢酸エチル=1:1 から酢酸エチル:エタノ ール=10:1)に付した。

濃縮し、残さをヘキサン-エーテルから再結晶して N-[2-((4-クロロフェニル)スルファニル)フェニル]-N -(5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 32)(40mg)を無色結晶として得た。

mp. 142-145 deg C

ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.4 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From hexane:ethylacetate =1:1 ethylacetate:ethanol =10:1).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane -ether and N- [2 - (4 -chlorophenyl) sulfanyl) phenyl] -N- it acquired (5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 32) (40 mg) as colorless crystal.

mp.142-145deg C

元素分析値	Cı	19H17N4CIS•0.					
elemental analysis values	— <u>—</u>	9H17N4ClS*0.1					
Calcd.	I	C, 61. 56; H,		4. 68;	N,	15. 1	1.
Calcd.		C,61.56;H,		4.68;	-	15. 1	1.
Found		C, 61. 67	; H,	4. 50	N,	14. 8	7.
Found		C,61.67	; H,	4. 50		14. 8	7.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.91-2.05(2H,m), 3.13-3.26(1H,m), 3.34-3.42(1H,m), 4.58-4.67(1 H,m), 4.97(1H,d,J=7.4Hz), 5.42(1H,brs), 6.74-6.97(4H,m), 7.13-7.19(2H,m), 7.38(1H,dt,J_d=1.8Hz,J,=8.6Hz), 7.52(1H,dd,J=1.8Hz,7.6Hz), 8.0 0(1H,s), 8.41(1H,s).

[0061]

実施例 33

(化合物 33 の製造)

5-クロロピリド[2,3-d]ピリミジン(0.12g)と2-(フェニルチオ)アニリン(0.73g)のエタノール溶液(10ml)に4N 塩酸(酢酸エチル溶液、0.36ml)を加え、50 deg Cで2時間加熱した。

飽和炭酸水素ナトリウム水と酢酸エチルを加え て分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.91 - 2.05 (2 H, m), 3.13 - 3.26 (1 H, m), 3.34 - 3.42 (1 H,
m), 4.58 - 4.67 (1 H, m), 4.97 (1 H, d, J=7.4Hz), 5.42 (1 H,
brs), 6.74 - 6.97 (4 H, m), 7.13 - 7.19 (2 H, m), 7.38 (1 H,
dt, J_d=1.8Hz, J_t=8.6Hz),7.52 (1
H, dd, J=1.8Hz, 7.6Hz), 8.00 (1 H, s), 8.41 (1 H, s).

[0061]

Working Example 33

(Production of compound 33)

5 -chloro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine (0.12 g) with 2 - 2 hours it heated to ethanol solution (10 ml) of(phenylthio) aniline (0.73 g) with 50 deg C including 4 Nhydrochloric acid (ethylacetate solution , 0.36ml).

separating it did including saturated sodium bicarbonate * water and ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice , saturated saline , driedwith magnesium sulfate .

It concentrated, attached on

酸エチルから酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[2-(フェニルスルファニル)フェニル]-N -ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イルアミン(化合物 3 3)(0.23g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 7.09(1H,d,J=5.4H z), 7.18-7.29(6H,m), 7.47-7.52(2H,m), 7.59(1 H,dd,J=1.5Hz,8.1Hz), 7.68(1H,dd,J=1.5Hz,7.5H z), 8.83(1H,d,J=5.4Hz), 9.19(1H,s), 9.42(1H,s).

[0062]

実施例 34

(化合物 34 の製造)

8-メチル-2-プロピル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.21g)のトルエン溶液(5ml)に 4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]アニリン(0.49g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(19mg)を加え、22 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(5ml)、テトラヒドロフラン(3ml)と亜鉛粉末(1.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、テトラヒドロフラン(5ml)と無水コハク酸(0.15g)を加え、1時間加熱還流した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付した。

濃縮し、N-[4-((3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル)フェニル]-N -(8-メチル-2-プロピル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 34)(50mg)をアモルファスとして得た。

[shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, N- [2 - (phenyl sulfanyl) phenyl] -N- pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-ylamine (compound 33) (0.23 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
7.09 (1 H, d, J=5.4Hz), 7.18 - 7.29 (6 H, m), 7.47 - 7.52 (2
H, m), 7.59 (1 H, dd, J=1.5Hz , 8.1Hz), 7.68(1 H, dd,
J=1.5Hz , 7.5Hz), 8.83 (1 H, d, J=5.4Hz), 9.19 (1 H, s), 9.42
(1 H, s).

[0062]

Working Example 34

(Production of compound 34)

8 -methyl -2- propyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 22 hour heating and refluxing it made toluene solution (5 ml) of(0.21 g) 4 - [(3 and 5 -biphenyl -1H-pyrazole -1- yl) methyl] aniline (0.49 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (19 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (5 ml), tetrahydrofuran (3 ml) with including zinc powder (1.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, 1 hour heating and refluxing it did tetrahydrofuran (5 ml) with including succinic anhydride $(0.15\ g)$.

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:1).

It concentrated, N- [4 - (3 and 5 -biphenyl -1H-pyrazole -1-yl) methyl) phenyl] -N- it acquired (8 -methyl -2- propyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 34) (50 mg) as amorphous .

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 0.98(3H,t,J=7.4Hz), 1.74-1.85(2H,m), 1.89-2.10(2H,m), 2.64-2.72 (2H,m), 3.17(3H,s), 3.24-3.50(2H,m), 3.69(1H, brs), 4.50(1H,brs), 5.28(2H,s), 6.57(2H,d,J=8.8 Hz), 6.63(1H,s), 6.99(2H,d,J=8.8Hz), 7.28-7.45 (4H,m), 7.84-7.89(2H,m), 8.02(1H,s).

[0063]

実施例 35

(化合物 35 の製造)

8-メチル-2-プロピル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に 4-(6-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-2-イル)フェニルアミン(0.61g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)を加え、22 時間加熱還流した。

水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.7g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫 酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、テトラヒドロフラン(10ml)と無水コハク酸(0.25g)を加え、1 時間加熱還流した。

IN 水酸化ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加えて分液し、有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢 酸エチル=1:1)に付した。

濃縮し、残さをイソプロピルエーテルから再結晶して 8-メチル-N-[4-(6-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-2-イル)フェニル]-2 -プロピル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 35)(0.19g)を無色結晶として得た。

mp. 174 deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
0.98 (3 H, t, J=7.4Hz), 1.74 - 1.85 (2 H, m), 1.89 - 2.10 (2 H,
m), 2.64 - 2.72 (2 H, m),3.17 (3 H, s), 3.24 - 3.50 (2 H, m),
3.69 (1 H, brs), 4.50 (1 H, brs), 5.28 (2 H, s), 6.57 (2 H, d,
J=8.8Hz), 6.63 (1 H, s),6.99 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.28 - 7.45
(4 H, m), 7.84 - 7.89 (2 H, m), 8.02 (1 H, s).

[0063]

Working Example 35

(Production of compound 35)

8 -methyl -2- propyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 22 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of(0.35 g) 4 - (6 -methyl -1, 3-benzothiazole -2- yl) phenyl amine (0.61 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg).

Including water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.7 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, 1 hour heating and refluxing it did tetrahydrofuran (10 ml) with including succinic anhydride (0.25 g).

separating it did including 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid, and ethylacetate with water the one time washed organic layer with twice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=1:1).

It concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and 8 -methyl -N- [4 - (6 -methyl -1, 3- benzothiazole -2- yl) phenyl] - 2 -propyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 35) (0.19 g) as colorless crystal.

mp.174deg C

元素分析値	C25H27N5Sとして		
elemental analysis values	C25H27N5S doing		

Calcd.	C, 69. 90;	H,	6. 34;	N,	16. 30.
Calcd.	C,69.90;	H,	6.34;	N,	16.30 .
Found	C, 69. 65	Н,	6. 20	N,	16. 22.
Found	C,69.65	П ,	6. 20		16.22 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.00(3H,t,J=7.2Hz), 1.75-1.87(2H,m), 1.96-2.06(1H,m), 2.12-2.22 (1H,m), 2.48(3H,s), 2.70(2H,t,J=7.8Hz), 3.20(3 H,s), 3.33-3.39(1H,m), 3.44-3.53(1H,m), 4.12 (1H,brs), 4.64(1H,brs), 6.72(2H,d,J=8.7Hz), 7.2 4-7.27(1H,m), 7.65(1H,s), 7.85-7.95(3H,m), 8. 06(1H,s).

[0064]

実施例 36

(化合物 36 の製造)

2,8-ジメチル-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物3)(95mg)を、キラルカラム(CHIRALCEL O J、ヘキサン:エタノール=85:15)に付し、光学活性体(化合物36)(44mg、>99%ee)を油状物として得た。

旋光度検出器(Shodex OR-2、測定波長 470nm) にて旋光性を測定したところ、(-)方向を示した。

H-NMR スペクトルは化合物 3 と一致した。

[0065]

実施例 37

(化合物 37 の製造)

2,8-ジメチル-N-[2-(フェニルチオ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物3)(95mg)を、キラルカラム(CHIRALCEL OJ、ヘキサン:エタノール=85:15)に付し、光学活性体(化合物37)(41mg、>99%ee)を油状物として得た。

旋光度検出器(Shodex OR-2、測定波長470nm) にて旋光性を測定したところ、(+)方向を示した。

1H-NMR スペクトルは化合物 3と一致した。

[0066]

実施例 38

(化合物 38 の製造)

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.00 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.75 - 1.87 (2 H, m), 1.96 - 2.06 (1 H, m), 2.12 - 2.22 (1 H, m),2.48 (3 H, s), 2.70 (2 H, t,
J=7.8Hz), 3.20 (3 H, s), 3.33 - 3.39 (1 H, m), 3.44 - 3.53 (1 H, m), 4.12 (1 H, brs),4.64 (1 H, brs), 6.72 (2 H, d,
J=8.7Hz), 7.24 - 7.27 (1 H, m), 7.65 (1 H, s), 7.85 - 7.95 (3 H, m), 8.06 (1 H, s).

[0064]

Working Example 36

(Production of compound 36)

2 and 8 -dimethyl -N- [2 - (phenylthio) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 3) (95 mg), itattached on chiral column (Chiralcel OJ, hexane: ethanol =85:15), it acquired optical isomer (compound 36) (44 mg, >99%ee) as oil.

When optical rotation was measured with optical rotation detector (Shodex OR-2, measurement wavelength 470nm), (-) direction was shown.

¹H-nmr spectrum agreed with compound 3.

[0065]

Working Example 37

(Production of compound 37)

2 and 8 -dimethyl -N- [2 - (phenylthio) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 3) (95 mg), itattached on chiral column (Chiralcel OJ, hexane: ethanol =85:15), it acquired optical isomer (compound 37) (41 mg, >99%ee) as oil.

When optical rotation was measured with optical rotation detector (Shodex OR-2, measurement wavelength 470nm), (+) direction was shown.

¹H-nmr spectrum agreed with compound 3.

[0066]

Working Example 38

(Production of compound 38)

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.50g)のトルエン溶液(15ml)に 2-[(3-クロロフェニル)チオ]アニリン(2.2g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(58mg)を加え、24 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(15 ml)、テトラヒドロフラン(8ml)と亜鉛粉末(3.1g)を加え、70 deg Cで3時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(エタノール:酢酸エチル=1:10)に付した。

濃縮し、残さをイソプロピルエーテルから再結晶してN-[2-((3-クロロフェニル)スルファニル)フェニル]-N -(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミン(化合物 38)(0.12g)を無色結晶として得た。

mp. 185-186 deg C

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 24 hour heating and refluxing it made toluene solution (15 ml) of(0.50 g) 2 - [(3 -chlorophenyl) thio] aniline (2.2 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (58 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 3 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (15 ml), tetrahydrofuran (8 ml) with including zinc powder (3.1 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethanol :ethylacetate =1:10).

It concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and N- [2 - (3 -chlorophenyl) sulfanyl) phenyl] -N- it acquired (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amine (compound 38) (0.12 g) as colorless crystal.

mp.185-186deg C

元素分析値	C	20H19N4CIS•0. 1						
elemental analysis values	$ \frac{1}{C^2}$	20H19N4ClS*0.1 E						
Calcd.		C, 62. 55; H,	C, 62. 55; H, 5. 09; N, 14					
Calcd.		C,62.55;H,		5.09;		N,	14	. 30.
Found		C, 62. 56	; H,	5. 30	;	N,	14	. 02.
Found	-	C,62.56	; H,	5. 30	;	 N,	14	. 02.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.84-2.02(2H,m), 2.45(3H,s), 3.10-3.44(2H,m), 4.57-4.65(1H,m), 4.92(1H,d,J=7.4Hz), 5.67(1H,brs), 6.75-6.95(4 H,m), 7.05-7.15(2H,m), 7.35-7.43(1H,m), 7.52 (1H,dd,J=1.4Hz,7.4Hz), 7.94(1H,s).

[0067]

実施例 39

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.84 - 2.02 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.10 - 3.44 (2 H, m),
4.57 - 4.65 (1 H, m),4.92 (1 H, d, J=7.4Hz), 5.67 (1 H, brs),
6.75 - 6.95 (4 H, m), 7.05 - 7.15 (2 H, m), 7.35 - 7.43 (1 H,
m), 7.52(1 H, dd, J=1.4Hz, 7.4Hz), 7.94 (1 H, s).

[0067]

Working Example 39

(化合物 39 の製造)

エチル (2-メチル-5-オキソ-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセテート(0.22g)のトルエン溶液(5ml)に 2-(フェニルチオ)アニリン(0.53g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(8mg)を加え、35時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:10)に付した。

濃縮して残さをテトラヒドロフラン(5ml)に溶かし、 $0 \deg C$ で水素化リチウムアルミニウム(23 mg)を加えた。

そのまま 5 分間撹拌し、水を加えて反応を停止した。

セライトを用いて濾過し、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(4m l)、テトラヒドロフラン(2ml)と亜鉛粉末(0.3g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(エタノール:酢酸エチル=1:10)に付した。

濃縮し、2-[2-メチル-5-(2-(フェニルスルファニル) アニリノ)-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5 H)-イル]エタノール(化合物 39)(60mg)を油状物 として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.87-2.03(2H,m), 2.45(3H,s), 3.07-3.33(2H,m), 3.47-3.81(4H,m), 4.5-4.6(1H,m), 4.92(1H,d,J=7.8Hz), 6.73-6.81 (1H,m), 6.81(1H,d,J=8.0Hz), 6.99-7.03(2H,m), 7.07-7.23(3H,m), 7.31-7.40(1H,m), 7.54(1H,dd, J=1.4Hz,7.8Hz), 7.86(1H,s).

[0068]

実施例 40

(Production of compound 39)

35 hour heating and refluxing it made toluene solution (5 ml) of ethyl (2 -methyl -5-oxo -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetate (0.22 g) 2 - (phenylthio) aniline (0.53 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (8 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=1:10).

Concentrating, it melted residue in tetrahydrofuran (5 ml), added lithium aluminum hydride Niu *(23 mg) with 0 deg C.

That way 5 min it agitated, it stopped reaction including water.

It filtered making use of celite, extracted with ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (4 ml), tetrahydrofuran (2 ml) with including zinc powder (0.3 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethanol :ethylacetate =1:10).

It concentrated, 2 - it acquired [2 -methyl -5- (2 - (phenyl sulfanyl) anilino) - 6 and 7 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] ethanol (compound 39) (60 mg) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.87 - 2.03 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.07 - 3.33 (2 H, m),
3.47 - 3.81 (4 H, m),4.5 - 4.6 (1 H, m), 4.92 (1 H, d,
J=7.8Hz), 6.73 - 6.81 (1 H, m), 6.81 (1 H, d, J=8.0Hz), 6.99
- 7.03 (2 H, m), 7.07 - 7.23 (3 H, m), 7.31 - 7.40 (1 H, m),
7.54 (1 H, dd, J=1.4Hz, 7.8Hz), 7.86 (1 H, s).

[0068]

Working Example 40

(化合物 40 の製造)

2-(ジメチルアミノ)-8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.31g)のトルエン溶液(10ml)に 2-(フェニルチオ)アニリン(0.91g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(29mg)を加え、26時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.5g)を加え、70 deg Cで16時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付した。

濃縮し、 $N^2,N^2,8$ -トリメチル- N^5 -[2-(フェニルスルファニル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-2,5-ジアミン(化合物 40)(0.15g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.75-1.85(1H,m), 1.95-2.05(1H,m), 2.95-3.05(2H,m), 3.01(3H,m), 3.12(6H,m), 4.46-4.48(1H,m), 4.89(1H,d,J=7.5 Hz), 6.68-6.74(1H,m), 6.80(1H,d,J=7.5Hz), 7.0 0-7.03(2H,m), 7.06-7.20(3H,m), 7.30-7.35(1H, m), 7.50(1H,dd,J=1.5Hz,7.2Hz), 7.69(1H,s).

[0069]

実施例 41

(化合物 41 の製造)

2-(ジメチルアミノ)-8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.31g)のトルエン溶液(10ml)に3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.99g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(29mg)を加え、24時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.5g)を

(Production of compound 40)

2 - (dimethylamino) - 8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 26 hour heating and refluxing it made the toluene solution (10 ml) of (0.31 g) 2 - (phenylthio) aniline (0.91 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (29 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 16 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.5 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:1).

It concentrated, N², N², 8-trimethyl -N⁵- [2 - (phenyl sulfanyl) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired the [2 and 3 -d] pyrimidine -2, 5-diamine (compound 40) (0.15 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.75 - 1.85 (1 H, m), 1.95 - 2.05 (1 H, m), 2.95 - 3.05 (2 H, m), 3.01 (3 H, m),3.12 (6 H, m), 4.46 - 4.48 (1 H, m), 4.89
(1 H, d, J=7.5Hz), 6.68 - 6.74 (1 H, m), 6.80 (1 H, d, J=7.5Hz), 7.00 - 7.03(2 H, m), 7.06 - 7.20 (3 H, m), 7.30 - 7.35 (1 H, m), 7.50 (1 H, dd, J=1.5Hz), 7.2Hz), 7.69 (1 H, s)

[0069]

Working Example 41

(Production of compound 41)

2 - (dimethylamino) - 8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 24 hour heating and refluxing it made the toluene solution (10 ml) of (0.31 g) 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (0.99 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (29 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, in residue 12 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10

加え、70 deg Cで 12 時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さをメタノール(10ml)にとかし、水素 化ホウ素ナトリウム(91mg)を加えて室温で撹拌 した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付した。

濃縮し、N⁵-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-N², N²,8-トリメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-2,5-ジアミン(化合物 41)(60mg)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.82-2.07(1H,m), 2.08-2.19(1H,m), 3.15(9H,s), 3.19-3.29(1H,m), 3.35-3.53(1H,m), 3.80(1H,brs), 4.44(1H,brs), 6.30-6.35(2H,m), 6.39-6.44(1H,m), 6.91(1H,dd d,J=1.2Hz,2.6Hz,8.4Hz), 6.99-7.07(2H,m), 7.09-7.17(1H,m), 7.19-7.27(1H,m), 7.84(1H,s).

[0070]

実施例 42

(化合物 42 の製造)

2-(ジメチルアミノ)-8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.31g)のトルエン溶液(10ml)に 2-フェノキシアニリン(0.83g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(29mg)を加え、26 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.5g)を加え、70 deg Cで33時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫

ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.5 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It concentrated, melted residue in methanol (10 ml), it agitated with room temperature including sodium borohydride * (91 mg).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:1).

It concentrated, N⁵- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] -N², N², 8-trimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -2, 5-diamine (compound 41) (60 mg) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.82 - 2.07 (1 H, m), 2.08 - 2.19 (1 H, m), 3.15 (9 H, s),
3.19 - 3.29 (1 H, m),3.35 - 3.53 (1 H, m), 3.80 (1 H, brs),
4.44 (1 H, brs), 6.30 - 6.35 (2 H, m), 6.39 - 6.44 (1 H, m),
6.91(1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.6Hz, 8.4Hz), 6.99 - 7.07 (2 H, m), 7.09 - 7.17 (1 H, m), 7.19 - 7.27 (1 H, m), 7.84 (1 H, s).
[0070]

Working Example 42

(Production of compound 42)

2 - (dimethylamino) - 8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 26 hour heating and refluxing it made the toluene solution (10 ml) of (0.31 g) 2 -phenoxyaniline (0.83 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (29 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with potassium carbonate .

Concentrating, in residue 33 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.5 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice,

酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢 酸エチル=2:1)に付した。

濃縮し、残さをヘキサン-酢酸エチルから再結晶して $N^2,N^2,8$ -トリメチル- N^5 -(2-フェノキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-2,5-ジアミン(化合物 42)(60mg)を無色結晶として得た。

mp. 117-119 deg C(分解)

saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane :ethylacetate =2:1).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane -ethylacetate and N², N², 8-trimethyl -N⁵- (2 -phenoxy phenyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -2, 5-diamine (compound 42) (60 mg) as colorless crystal.

mp.117-119deg C (Disassembly)

元素分析値	C2	2H25N5O+0. 3H	20として		
elemental analysis values		2H25N5O*0.3H2C) doing		
Calcd.	. I	C, 69. 38; H,	6. 77;	N,	18. 39.
Calcd.		C,69.38;H,6.77;		$- \frac{1}{N}$	18.39 .
Found		C, 69. 29	; H, 6. 62	N,	18. 14.
Found		C,69.29	; H,6.62	$- {N}$	18.14.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.84-1.98(1H,m), 2.05-2.17(1H,m), 3.08-3.45(2H,m), 3.08(3H,s), 3.12(6H,s), 4.20(1H,brs), 4.49(1H,brs), 6.61-6.69(1H,m), 6.81-6.95(4H,m), 7.00-7.10(2H,m), 7.22-7.31(2H,m), 7.80(1H,s).

[0071]

実施例 43

(化合物 43 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.43g)と 5-(クロロメチル)-1-メチル-1H-1,2,4-トリアゾール塩酸塩(0.44g)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(10ml)に、0 deg C で水素化ナトリウム(油性、60%、0.21g)をゆっくりと加えた。

0 deg C で 2 時間 30 分、室温で 1 時間撹拌した。

水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層に食塩を加えて飽和とし、酢酸エチルで 8 回抽出した。

有機層を集めて硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチルのみ)に付した。

濃縮し、残さをトルエン(5ml)に溶かし、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.66g)と p-トルエンスルホ

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.84 - 1.98 (1 H, m), 2.05 - 2.17 (1 H, m), 3.08 - 3.45 (2 H,
m), 3.08 (3 H, s),3.12 (6 H, s), 4.20 (1 H, brs), 4.49 (1 H,
brs), 6.61 - 6.69 (1 H, m), 6.81 - 6.95 (4 H, m), 7.00 - 7.10(2
H, m), 7.22 - 7.31 (2 H, m), 7.80 (1 H, s).

[0071]

Working Example 43

(Production of compound 43)

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (0.43 g) with 5 - (chloromethyl) - 1 -methyl -1H-1, 2, 4- triazole acetate sodium hydride (oily , 60%, 0.21g)was added to N, N- dimethylformamide solution (10 ml) of (0.44 g), slowly with 0 deg C.

With 0 deg C equivalent of 2 hours 30, 1 hour it agitated with the room temperature .

separating it did including water and ethylacetate .

It made saturated in water layer including salt , $8\ \text{times}$ extracted with ethylacetate .

Gathering organic layer, it dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only basic, ethylacetate).

It concentrated, melted residue in toluene (5 ml), 22 hour heating and refluxing itdid 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline

Page 114 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

ン酸一水和物(19mg)を加え、22 時間加熱還流 した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(エタノール: 酢酸エチル=1:10)に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.0g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-[(1-メチル-1H-1,2,4-トリアゾール-5-イル) メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジ ン-5-アミン(化合物 43)(0.26g)を油状物として得 た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.91-2.16(2H,m), 2.49(3H,s), 3.54-3.76(2H,m), 3.95(1H,brs), 4.0 5(3H,s), 4.52(1H,brs), 4.93(1H,d,J=15.4Hz), 5. 02(1H,d,J=15.4Hz), 6.32-6.47(3H,m), 6.89(1H,dd,J=1.0Hz,2.2Hz,8.0Hz), 7.00-7.08(2H,m), 7. 15(1H,t,J=8.0Hz), 7.24(1H,t,J=8.0Hz), 7.80(1H,s), 8.10(1H,s).

[0072]

実施例 44

(化合物 44 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.30g)と 4-(クロロメチル)-1,3-チアゾール塩酸塩(0.31g)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(10<math>ml)に、0 deg C で水素化ナトリウム(油性、60%、0.15g)をゆっくりと加えた。

0 deg Cで90分、室温で17時間撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで2回抽出した。

有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグ

(0.66 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (19 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethanol:ethylacetate =1:10).

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate).

It concentrated, N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8-[(1 -methyl -1H-1, 2, 4- triazole -5-yl) methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 43) (0.26 g) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.91 - 2.16 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.54 - 3.76 (2 H, m),
3.95 (1 H, brs), 4.05(3 H, s), 4.52 (1 H, brs), 4.93 (1 H, d,
J=15.4Hz), 5.02 (1 H, d, J=15.4Hz), 6.32 - 6.47 (3 H, m),
6.89 (1 H, ddd, J=1.0Hz, 2.2Hz, 8.0Hz), 7.00 - 7.08(2 H,
m), 7.15 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.80 (1 H,
s), 8.10 (1 H, s).

[0072]

Working Example 44

(Production of compound 44)

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (0.30 g) with 4 - (chloromethyl) - 1 and 3 -thiazole acetate the sodium hydride (oily , 60%, 0.1 5g) was added to N, N- dimethylformamide solution (10 ml) of (0.31 g), slowly with 0 deg C.

With 0 deg C 90 minutes, 17 hours it agitated with room temperature.

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

water layer twice was extracted with ethylacetate.

Gathering organic layer, you washed with saturated saline,

ネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみ)に付した。

濃縮し、残さをトルエン(5ml)に溶かし、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.33g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(10mg)を加え、21 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(5m l)、テトラヒドロフラン(3ml)と亜鉛粉末(0.5g)を加え、70 deg Cで6時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル) に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-(1,3-チアゾール-4-イルメチル)-5,6,7,8-テ トラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 44)(76mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.89-2.17(2H,m), 2.49(3H,s), 3.44-3.61(2H,m), 3.86(1H,brs), 4.5 1(1H,brs), 5.04(2H,s), 6.31-6.39(2H,m), 6.41-6. 46(1H,m), 6.90(1H,ddd,J=1.0Hz,2.2Hz,8.0Hz), 6.99-7.08(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.2Hz), 7.236(1H,t,J=8.4Hz), 7.242(1H,d,J=2.2Hz), 8.07(1H,s), 8.77(1H,d,J=2.2Hz).

[0073]

実施例 45

(化合物 45 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.30g)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液 (10ml)に、0 deg C で水素化ナトリウム(油性、6 0%、74mg)を加え、0 deg C で 20 分撹拌した。

0 deg C で 4-(クロロメチル)-3,5-ジメチルイソオ キサゾール(0.29g)の N,N-ジメチルホルムアミド 溶液(3ml)を加え、0 deg C で 2 時間、室温で 12 時間撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only ethylacetate).

It concentrated, melted residue in toluene (5 ml), 21 hour heating and refluxing itdid 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (0.33 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (10 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (5 ml), tetrahydrofuran (3 ml) with including zinc powder (0.5 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- (1 and 3 -thiazole -4- yl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 44) (76 mg) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.89 - 2.17 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.44 - 3.61 (2 H, m),
3.86 (1 H, brs), 4.51(1 H, brs), 5.04 (2 H, s), 6.31 - 6.39 (2
H, m), 6.41 - 6.46 (1 H, m), 6.90 (1 H, ddd, J=1.0Hz,
2.2Hz, 8.0Hz), 6.99 - 7.08 (2 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.2Hz),
7.236 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.242 (1 H, d, J=2.2Hz), 8.07 (1 H, s), 8.77 (1 H, d, J=2.2Hz).

[0073]

Working Example 45

(Production of compound 45)

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on in N, N- dimethylformamide solution (10 ml) of (0.30 g), with 0 deg C 20 minutes it agitated with 0 deg C including sodium hydride (oily , 60%, 74mg).

With 0 deg C with 0 deg C 12 hours it agitated with 2 hours , room temperature 4 - (chloromethyl) - 3 and 5 - dimethyl isoxazole including N, N- dimethylformamide solution (3 ml) of (0.29 g).

It concentrated, separating it did including water and

_ ----

JP2003321472A

2003-11-11

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル のみ)に付した。

濃縮し、残さをトルエン(5ml)に溶かし、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.75g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(22mg)を加え、21 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(1.1g)を加え、70 deg Cで 10時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル) に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-8-[(3,5-ジメチル-4-イソオキサゾリル)メチル]-2-メ チル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5 -アミン(化合物 45)(0.28g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.80-1.93(1H,m), 2.03-2.12(1H,m), 2.22(3H,s), 2.42(3H,s), 2.51 (3H,s), 3.18-3.26(1H,m), 3.29-3.38(1H,m), 3.8 0(1H,d,J=6.6Hz), 4.47-4.52(1H,m), 4.55(1H,d,J=15.0Hz), 4.81(1H,d,J=15.0Hz), 6.32(1H,t,J=2.4Hz), 6.38(1H,dd,J=2.1Hz,8.1Hz), 6.43(1H,dd,J=1.5Hz,7.8Hz), 6.89-6.92(1H,m), 7.00(1H,t,J=2.1Hz), 7.05(1H,ddd,J=1.2Hz,2.1Hz,8.1Hz), 7.1 6(1H,t,J=8.1Hz), 7.24(1H,t,J=8.1Hz), 8.08(1H, s).

[0074]

実施例 46

(化合物 46 の製造)

N-[2-(フェニルチオ)フェニル]ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(35mg)、テトラヒドロフラン(0.5ml)、メタノール(2ml)、水(0.5ml)の混合物に過ヨウ素酸ナトリウム(47mg)を加え、4 時間 40 分加熱還流した。

ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only ethylacetate).

It concentrated, melted residue in toluene (5 ml), 21 hour heating and refluxing itdid 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (0.75 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (22 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 10 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (1.1 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 8 - [(3 and 5 -dimethyl -4- isooxazolyl) methyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 45) (0.28 g) as oil .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.80 - 1.93 (1 H, m), 2.03 - 2.12 (1 H, m), 2.22 (3 H, s),
2.42 (3 H, s), 2.51(3 H, s), 3.18 - 3.26 (1 H, m), 3.29 - 3.38
(1 H, m), 3.80 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.47 - 4.52 (1 H, m), 4.55
(1 H, d, J=15.0Hz),4.81 (1 H, d, J=15.0Hz), 6.32 (1 H, t,
J=2.4Hz), 6.38 (1 H, dd, J=2.1Hz, 8.1Hz), 6.43 (1 H, dd,
J=1.5Hz, 7.8Hz), 6.89 - 6.92 (1 H, m), 7.00 (1 H, t,
J=2.1Hz), 7.05 (1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.1Hz, 8.1Hz),7.16 (1
H, t, J=8.1Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.08 (1 H, s).

[0074]

Working Example 46

(Production of compound 46)

N- [2 - (phenylthio) phenyl] pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (35 mg), tetrahydrofuran (0.5 ml), methanol (2 ml), equivalent of 4 hours 40 heating and refluxing it made mixture of water (0.5 ml) including the sodium periodate (47 mg).

Page 117 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 2 回抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[2-(フェニルスルフィニル)フェニル]ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 46)(28mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 6.79(1H,d,J=5.4H z), 7.13-7.21(3H,m), 7.34(2H,d,J=6.9Hz), 7.60 (2H,brs), 7.84(1H,d,J=7.8Hz), 8.65(1H,d,J=5.4 Hz), 9.48(1H,brs), 9.71(1H,brs), 10.00(1H,brs).

[0075]

実施例 47

(化合物 47 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に 4-[(2-アミノフェニル)チオ]フェノール(1.3g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、24 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg C で 6 時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで2回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ シウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルからエタノール:酢酸エチル=1:10)に付した。

濃縮し、残さをヘキサン-酢酸エチルから再結晶して 4-[(2-((2,8-5))+1-5,6,7,8-5+5)+1-5] ド[2,3-d]ピリミジン-5-4ル)アミノ)フェニル)スルファニル]フェノール(化合物 47)(0.14g)を暗赤色結晶として得た。

mp. 245-246 deg C

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, it acquired N- [2 - (phenyl sulfinyl) phenyl] pyrido [2 and [3 -d [2] pyrimidine -5-amine (compound 46) (28 mg) as the amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
6.79 (1 H, d, J=5.4Hz), 7.13 - 7.21 (3 H, m), 7.34 (2 H, d,
J=6.9Hz), 7.60 (2 H, brs), 7.84 (1 H, d, J=7.8Hz), 8.65(1 H,
d, J=5.4Hz), 9.48 (1 H, brs), 9.71 (1 H, brs), 10.00 (1 H,
brs).

[0075]

Working Example 47

(Production of compound 47)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 24 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 4 - [(2 -amino phenyl) thio] phenol (1.3 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

water layer twice was extracted with ethylacetate.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate ethanol:ethylacetate =1:10).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane -ethylacetate and 4 - itacquired [(2 - (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino) phenyl) sulfanyl] phenol (compound 47) (0.14 g) as bright red crystal .

mp.245-246deg C

元素分析値	C	C21H22N4OS・0. 2EtOAcとして									
elemental analysis values		21H22N4OS *0.2Et	21H22N4OS *0.2EtOAc doing								
Calcd.		C, 66. 10;		H,	6. 01;		N,	14	. 1	4	
Calcd.		C,66.10;		Н,	6.01;		 N,	14	. 1	4	-
Found		C, 65. 94		Н,	5. 82	;	N,	14	. 1	7	
Found	-	C,65.94		H,	5. 82	;	 N,	14	. 1	7	-

¹H-NMR(DMSO-d₆,200MHz) δ 1.83-1.89(2H, m), 2.32(3H,s), 3.02-3.40(2H,m), 3.02(3H,s), 4.6-4.7(1H,m), 5.05(1H,d,J=8.4Hz), 6.62-6.70(3 H,m), 6.90(1H,d,J=7.8Hz), 6.96-7.03(2H,m), 7.21-7.30(1H,m), 7.38(1H,dd,J=1.8Hz,7.6Hz), 7.74(1H,s), 9.58(1H,s).

[0076]

実施例 48

(化合物 48 の製造)

エチル [5-((3-(3-クロロフェノキシ)フェニル)アミノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]アセテート(5.0g)、テトラヒドロフラン(60ml)、IN 水酸化ナトリウム水溶液(60ml)の混合物を70 deg Cで3時間撹拌した。

酢酸を加えて pH を 4 とし、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集めて硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、残さに酢酸エチルを加えて析出した結晶を濾取し、酢酸エチルで洗って[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(化合物 48)(3.7g)を褐色結晶として得た。

mp.215-216 deg C

¹H-nmr (DMSO -d₆, 200MHz);de
1.83 - 1.89 (2 H, m), 2.32 (3 H, s), 3.02 - 3.40 (2 H, m),
3.02 (3 H, s), 4.6 -4.7 (1 H, m), 5.05 (1 H, d, J=8.4Hz), 6.62
- 6.70 (3 H, m), 6.90 (1 H, d, J=7.8Hz), 6.96 - 7.03 (2 H, m),
7.21 - 7.30(1 H, m), 7.38 (1 H, dd, J=1.8Hz, 7.6Hz), 7.74 (1 H, s), 9.58 (1 H, s).

[0076]

Working Example 48

(Production of compound 48)

ethyl [5 - (3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl) amino) -2- methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetate (5.0 g), tetrahydrofuran (60 ml), mixture of l Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (60 ml) 3 hours was agitated with 70 deg C.

It designated pH as 4 including acetic acid, separating it didincluding water and ethylacetate.

water layer thrice was extracted with ethylacetate.

Gathering organic layer, it dried with magnesium sulfate.

It concentrated, it filtered crystal which was precipitatedincluding ethylacetate in residue , washed with ethylacetate and itacquired [5 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (compound 48) (3.7 g) as brown crystal .

mp.215-216deg C

元素分析値	C22H	21N4O3CI	·c).	2H2Oとして		
elemental analysis values	C22H2	21N4O <sb>3</sb> Cl	* ().	2 H2O doing		
Calcd.		C, 61. 67;	1	H,	, 5. 03;	N,	13. 08.
Calcd.		C,61.67;		— Н,	5.03;		13.08 .

Found	C, 61. 33	;	Н,	, 4. 99	;	N,	13. 03.
Found	C,61.33	- ;	H,	4. 99	-		13.03 .

¹H-NMR(DMSO-d₆,200MHz) δ 1.76-2.02(2H, m), 2.30(3H,s), 3.42-3.52(2H,m), 4.18(1H,d,J=17.2Hz), 4.37(1H,d,J=17.2Hz), 4.61(1H,brs), 6.14(1H,d,J=8.2Hz), 6.22(1H,dd,J=1.8Hz,7.6Hz), 6.40-6.46(1H,m), 6.52-6.60(1H,m), 6.92-7.00(1H,m), 7.03(1H,t,J=2.2Hz), 7.09-7.17(2H,m), 7.38(1H,t,J=8.2Hz), 7.94(1H,s).

[0077]

実施例 49

(化合物 49 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.35g)のトルエン溶液(10ml)に 4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]アニリン(1.3g)とp-トルエンスルホン酸一水和物(38mg)を加え、25 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(2.0g)を加え、70 deg C で 6 時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで2回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ シウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル) に付した。

濃縮し、N-[4-((3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル)フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 4 9)(90mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.82-2.18(2H,m), 2.48(3H,s), 3.16(3H,s), 3.26-3.49(2H,m), 3.65 (1H,brs), 4.50(1H,brs), 5.28(2H,s), 6.57(2H,d,J=8.8Hz), 7.30-7.41(8H,m), 7.87(2H,d,J=7.0Hz), 7.99(1H,s).

[0078]

¹H-nmr (DMSO -d₆, 200MHz);de
1.76 - 2.02 (2 H, m), 2.30 (3 H, s), 3.42 - 3.52 (2 H, m),
4.18 (1 H, d, J=17.2Hz), 4.37(1 H, d, J=17.2Hz), 4.61 (1 H,
brs), 6.14 (1 H, d, J=8.2Hz), 6.22 (1 H, dd, J=1.8Hz,
7.6Hz), 6.40 - 6.46 (1 H, m), 6.52 - 6.60 (1 H, m), 6.92
-7.00 (1 H, m), 7.03 (1 H, t, J=2.2Hz), 7.09 - 7.17 (2 H, m),
7.38 (1 H, t, J=8.2Hz), 7.94 (1 H, s).

[0077]

Working Example 49

(Production of compound 49)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on 25 hour heating and refluxing it made toluene solution (10 ml) of (0.35 g) 4 - [(3 and 5 -biphenyl -1H-pyrazole -1- yl) methyl] aniline (1.3 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (38 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

Concentrating, in residue 6 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (2.0 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

water layer twice was extracted with ethylacetate.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

It concentrated, N- [4 - (3 and 5 -biphenyl -1H-pyrazole -1-yl) methyl) phenyl] - 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 49) (90 mg) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.82 - 2.18 (2 H, m), 2.48 (3 H, s), 3.16 (3 H, s), 3.26 - 3.49
(2 H, m), 3.65(1 H, brs), 4.50 (1 H, brs), 5.28 (2 H, s), 6.57
(2 H, d, J=8.8Hz), 7.30 - 7.41 (8 H, m), 7.87 (2 H, d,
J=7.0Hz), 7.99 (1 H, s).

[0078]

実施例 50

(化合物 50 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(0.39g)と 4-(クロロメチル)ピリジン塩酸塩(0.40g)の N,N-ジメチルホルムアミド溶液(10ml)に、0 deg C で水素化ナトリウム(油性、60%、0.19g)をゆつくりと加えた。

徐々に室温に昇温し、12時間撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、残さをトルエン(5ml)に溶かし、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.34g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(10mg)を加え、24 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル) に付した。

濃縮して残さに 1N 水酸化ナトリウム水溶液(10 ml)、テトラヒドロフラン(5ml)と亜鉛粉末(0.5g)を加え、70 deg Cで3時間撹拌した。

固体を濾去し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-(4-ピリジニルメチル)-5,6,7,8-テトラヒドロ ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 50)(40m g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.89-2.15(2H,m), 2.47(3H,s), 3.24-3.52(2H,m), 3.84(1H,brs), 4.5 5(1H,brs), 4.80(1H,d,J=15.8Hz), 5.01(1H,d,J=15.6Hz), 6.33-6.48(3H,m), 6.90(1H,ddd,J=1.2Hz, 2.6Hz,8.2Hz), 7.00-7.28(6H,m), 8.13(1H,s), 8.5

Working Example 50

(Production of compound 50)

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (0.39 g) with 4 - sodium hydride (oily , 60%, 0.1 9g) was added to N, N- dimethylformamide solution (10 ml) of (chloromethyl) pyridine acetate (0.40 g), slowly with 0 deg C.

Gradually, temperature rise it made room temperature, 12 hours agitated.

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

water layer thrice was extracted with ethylacetate.

You gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, melted residue in toluene (5 ml), 24 hour heating and refluxing itdid 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (0.34 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (10 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

Concentrating, in residue 3 hours it agitated with 70 deg C 1 Nsodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml), tetrahydrofuran (5 ml) with including zinc powder (0.5 g).

It filtered solid, separating it did including water and the ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- (4 -pyridinyl methyl) - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 50) (40 mg) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.89 - 2.15 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.24 - 3.52 (2 H, m),
3.84 (1 H, brs), 4.55(1 H, brs), 4.80 (1 H, d, J=15.8Hz), 5.01
(1 H, d, J=15.6Hz), 6.33 - 6.48 (3 H, m), 6.90 (1 H, ddd,
J=1.2Hz , 2.6Hz , 8.2Hz), 7.00 - 7.28 (6 H, m), 8.13(1 H, s),

4-8.57(2H,m).

[0079]

実施例 51

(化合物 51 の製造)

水素化ナトリウム(油性、60%、0.1g)をヘキサンで洗い、N,N-ジメチルホルムアミド(10ml)に懸濁させた。

0 deg C で 2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.40g)を加え、そのまま 30分撹拌した。

0 deg C で、ブロモアセトニトリル(0.20ml)を滴下し、徐々に室温に昇温し、2 時間撹拌した。

室温でさらにブロモアセトニトリル(0.10ml)を加え、20 分撹拌した。

室温で水素化ナトリウム(油性、60%、21mg)を加え、3時間撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 2 回抽出し、有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=2:1)に付した。

濃縮し、残さをトルエン(5ml)に溶かし、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.59g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(17mg)を加え、22 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、炭酸カリウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=2:1 から酢酸エチル:ヘキサン=1:1)に 付した。

濃縮して残さをメタノール(5ml)にとかし、シアノ 水素化ホウ素ナトリウム(40mg)と酢酸(0.04ml) を加え、室温で1時間撹拌した。

濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:

8.54 - 8.57 (2 H, m).

[0079]

Working Example 51

(Production of compound 51)

You washed sodium hydride (oily, 60%, 0.1 g) with hexane, suspension made N, N- dimethylformamide (10 ml).

30 minutes it agitated that way with 0 deg C 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H)-on including (0.40 g).

With 0 deg C, it dripped bromo acetonitrile (0.20 ml), temperature rise made gradually the room temperature, 2 hours agitated.

20 minutes it agitated with room temperature furthermore including bromo acetonitrile (0.10 ml).

3 hours it agitated with room temperature including sodium hydride (oily , 60%, 21mg).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :hexane =2:1).

It concentrated, melted residue in toluene (5 ml), 22 hour heating and refluxing itdid 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (0.59 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (17 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with potassium carbonate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate:hexane =2:1 ethylacetate:hexane =1:1).

Concentrating, it melted residue in methanol (5 ml), 1 hour itagitated with room temperature sodium cyanoborohydride thorium (40 mg) with including acetic acid (0.04 ml).

It concentrated, separating it did including saturated sodium bicarbonate * water and the ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii]

ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]アセトニトリル(化合物 51)(103mg)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.98-2.25(2H,m), 2.54(3H,s), 3.39-3.50(1H,m), 3.54-3.67(1H,m), 3.85(1H,d,J=6.6Hz), 4.52(1H,d,J=17.2Hz), 4.5 6(1H,brs), 4.80(1H,d,J=17.2Hz), 6.34-6.48(3H, m), 6.92(1H,ddd,J=1.2Hz,2.2Hz,8.2Hz), 7.01(1H,t,J=1.8Hz), 7.06(1H,ddd,J=1.2Hz,2.2Hz,8.0Hz), 7.17(1H,t,J=8.0Hz), 7.25(1H,t,J=7.8Hz), 8.2 0(1H,s).

[0080]

実施例 52

(化合物 52 の製造)

[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(88mg)、モルホリン(45mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(48mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(60mg)を加え、室温で20時間攪拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-[2-(4-モルホリニル)-2-オキソエチル]-5, 6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン (化合物 52)(66mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.95-2.22(2H,m), 2.45(3H,s), 3.32-3.42(1H,m), 3.58-3.73(9H,m), 4.07(1H,brs), 4.20(1H,d,J=16.0Hz), 4.56(1H,br s), 4.72(1H,d,J=16.0Hz), 6.35-6.39(2H,m), 6.44-6.49(1H,m), 6.88-6.94(1H,m), 7.00-7.28(4H, m), 8.08(1H,s).

[0081]

実施例 53

(化合物 53 の製造)

水素化ナトリウム(油性、60%、0.10g)をヘキサンで洗い、N,N-ジメチルホルムアミド(10ml)に懸濁させた。

(ethylacetate:hexane =1:1).

It concentrated, it acquired [5 - (3 - (3 - chlorophenoxy)) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetonitrile (compound 51) (103 mg) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.98 - 2.25 (2 H, m), 2.54 (3 H, s), 3.39 - 3.50 (1 H, m),
3.54 - 3.67 (1 H, m),3.85 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.52 (1 H, d,
J=17.2Hz), 4.56 (1 H, brs), 4.80 (1 H, d, J=17.2Hz), 6.34 6.48 (3 H, m), 6.92 (1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.2Hz, 8.2Hz), 7.01
(1 H, t, J=1.8Hz),7.06 (1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.2Hz, 8.0Hz),
7.17 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.25 (1 H, t, J=7.8Hz), 8.20 (1 H, s).

[0080]

Working Example 52

(Production of compound 52)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (88 mg), morpholine (45 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N- dimethylformamide (5 ml) solution of the (48 mg), 20 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl ip11) carbodiimide acetate (60 mg).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (4 -morpholinyl) - 2 -oxo ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 52) (66 mg) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.95 - 2.22 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.32 - 3.42 (1 H, m),
3.58 - 3.73 (9 H, m),4.07 (1 H, brs), 4.20 (1 H, d,
J=16.0Hz), 4.56 (1 H, brs), 4.72 (1 H, d, J=16.0Hz), 6.35 6.39 (2 H, m), 6.44 - 6.49 (1 H, m),6.88 - 6.94 (1 H, m),
7.00 - 7.28 (4 H, m), 8.08 (1 H, s).

[0081]

Working Example 53

(Production of compound 53)

You washed sodium hydride (oily, 60%, 0.1 0g) with hexane, suspension made N, N-dimethylformamide (10 ml).

Page 123 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

0 deg C で 2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.40g)を加え、そのまま 20分撹拌した。

0 deg Cで2-クロロ-N,N-ジメチルアセトアミド(0. 28ml)を滴下し、徐々に室温に昇温し、12 時間 撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 3 回抽出し、有機層を集め、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮し、析出した結晶をヘキサン-酢酸エチルより再結晶した。

この結晶をトルエン(5ml)に溶かし、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(0.59g)と p-トルエンスルホン酸ー水和物(17mg)を加え、24 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

水層をさらに 2 回酢酸エチルで抽出し、有機層 を集めて炭酸カリウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルのみから酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮して残さをメタノール(5ml)にとかし、シアノ 水素化ホウ素ナトリウム(59mg)と酢酸(0.06ml) を加え、室温で 40 分撹拌した。

濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 1 回抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル) に付した。

濃縮し、2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N,N-ジメチルアセトアミド(化合物 53)(170 mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.94-2.08(1H,m), 2.10-2.24(1H,m), 2.44(3H,s), 2.98(3H,s), 3.11 (3H,s), 3.29-3.37(1H,m), 3.57-3.71(1H,m), 4.1 2(1H,d,J=7.4Hz), 4.18(1H,d,J=16.2Hz), 4.54(1 H,brs), 4.75(1H,d,J=16.2Hz), 6.33-6.37(2H,m), 6.44-6.50(1H,m), 6.91(1H,ddd,J=1.2Hz,2.2Hz, 8.0Hz), 7.00-7.08(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.4Hz), 7.23(1H,t,J=7.8Hz), 8.06(1H,s).

20 minutes it agitated that way with 0 deg C 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H)-on including (0.40 g).

2 -chloro -N, N- dimethylacetamide it dripped (0.28 ml) with 0 deg C, temperature rise made gradually the room temperature, 12 hours agitated.

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

thrice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, recrystallization it did crystal which was precipitated from hexane -ethylacetate.

It melted this crystal in toluene (5 ml), 24 hour heating and refluxing it did 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (0.59 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (17 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

Furthermore it extracted water layer with twice ethylacetate, gathered organic layer and dried with potassium carbonate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From only ethylacetate ethylacetate :ethanol =10:1).

Concentrating, it melted residue in methanol (5 ml), 40 minutes itagitated with room temperature sodium cyanoborohydride thorium (59 mg) with including acetic acid (0.06 ml).

It concentrated, separating it did including saturated sodium bicarbonate * water and the ethylacetate .

one time it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate).

It concentrated, 2 - [5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] -N, N- dimethylacetamide it acquired (compound 53) (170 mg) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.94 - 2.08 (1 H, m), 2.10 - 2.24 (1 H, m), 2.44 (3 H, s),
2.98 (3 H, s), 3.11(3 H, s), 3.29 - 3.37 (1 H, m), 3.57 - 3.71
(1 H, m), 4.12 (1 H, d, J=7.4Hz), 4.18 (1 H, d, J=16.2Hz),
4.54 (1 H, brs), 4.75(1 H, d, J=16.2Hz), 6.33 - 6.37 (2 H,
m), 6.44 - 6.50 (1 H, m), 6.91 (1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.2Hz,
8.0Hz), 7.00 - 7.08 (2 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.4Hz),7.23 (1 H, t, J=7.8Hz), 8.06 (1 H, s).

[0082]

実施例 54

(化合物 54 の製造)

水素化ナトリウム(油性、60%、0.20g)をヘキサンで洗い、N,N-ジメチルホルムアミド(20ml)に懸濁させた。

0 deg C で 2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.80g)を加え、そのまま 20分撹拌した。

0 deg C でブロモ酢酸エチル(0.60ml)を滴下し、 徐々に室温に昇温し、12 時間撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 2 回抽出し、有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、残さをトルエン(10ml)に溶かし、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.21g)と p-トルエンスルホン酸一水和物(43mg)を加え、13 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

濃縮して残さをエタノール(10ml)にとかし、シアノ 水素化ホウ素ナトリウム(0.28g)と酢酸(0.26ml) を加え、室温で 15 分撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 2 回抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、エチル [5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]アセテート(化合物 54)(0.50g)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.29(3H,t,J=6.9Hz), 1.96-2.06(1H,m), 2.12-2.21(1H,m), 2.45(3H, s), 3.32-3.39(1H,m), 3.56-3.64(1H,m), 3.93(1 [0082]

Working Example 54

(Production of compound 54)

You washed sodium hydride (oily, 60%, 0.20g) with hexane, suspension made N, N-dimethylformamide (20 ml).

20 minutes it agitated that way with 0 deg C 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H)-on including (0.80 g).

It dripped ethyl bromoacetate (0.60 ml) with 0 deg C, temperature rise made gradually the room temperature, 12 hours agitated.

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:hexane=1:1).

It concentrated, melted residue in toluene (10 ml), 13 hour heating and refluxing itdid 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (1.21 g) with including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (43 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice , saturated saline , driedwith magnesium sulfate .

Concentrating, it melted residue in ethanol (10 ml), 15 min itagitated with room temperature sodium cyanoborohydride thorium (0.28 g) with including acetic acid (0.26 ml).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate:hexane=1:1).

It concentrated, it acquired ethyl [5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetate (compound 54) (0.50 g) as oil .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.29 (3 H, t, J=6.9Hz), 1.96 - 2.06 (1 H, m), 2.12 - 2.21 (1 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.32 -3.39 (1 H, m), 3.56 - 3.64 (1 H, m),

H,brs), 4.19(1H,d,J=17.4Hz), 4.21(2H,q,J=6.9Hz), 4.55(1H,brs), 4.58(1H,d,J=17.4Hz), 6.35-6.39(2H,m), 6.44-6.48(1H,m), 6.91(1H,ddd,J=0.9Hz,2.1Hz,8.4Hz), 7.01(1H,t,J=1.8Hz), 7.06(1H,ddd,J=0.9Hz,2.1Hz,8.1Hz), 7.16(1H,t,J=8.1Hz), 7.24(1H,t,J=8.1Hz), 8.10(1H,s).

[0083]

実施例 55

(化合物 55 の製造)

[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(85mg)と 1-ヒドロキシベンゾトリアゾールアンモニウム塩(46mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(58mg)を加え、室温で3日間攪拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を 2 回酢酸エチルで抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、残さをイソプロピルエーテルから再結晶して 2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]アセトアミド(化合物 55)(65mg)を無色結晶として得た。

mp. 125-126 deg C

3.93 (1 H, brs), 4.19 (1 H, d, J=17.4Hz), 4.21 (2 H, q, J=6.9Hz), 4.55 (1 H, brs), 4.58 (1 H, d, J=17.4Hz),6.35 - 6.39 (2 H, m), 6.44 - 6.48 (1 H, m), 6.91 (1 H, ddd, J=0.9Hz, 2.1Hz, 8.4Hz), 7.01 (1 H, t, J=1.8Hz), 7.06 (1 H, ddd, J=0.9Hz, 2.1Hz, 8.1Hz), 7.16 (1 H, t, J=8.1Hz),7.24 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.10 (1 H, s).

[0083]

Working Example 55

(Production of compound 55)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (85 mg) with 1 -hydroxybenzotriazole azole ammonium salt to N, N- dimethylformamide (5 ml) solution of (46 mg), 3-day period it agitated with room temperature 1 -ethyl -3including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (58 mg).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

It extracted water layer with twice ethylacetate, gathered organic layer and washedwith saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and 2 - itacquired [5 - (3 - (3 -chlorophenoxy)) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetamide (compound 55) (65 mg) as colorless crystal.

mp.125-126deg C

元素分析値	C22	2H22N5O2CI	كالح	7			
elemental analysis values	— C22	2H22N5O2Cl	- With	ı doing	-		
Calcd.		C, 62. 34;		Н,	5. 23;	N,	16. 52.
Calcd.		C,62.34;		Н,	5.23;	$\left \frac{1}{N_{i}} \right $	16.52 .
Found		C, 62. 15		Н,	4. 96	N,	16. 42.
Found		C,62.15		H,	4. 96	$\frac{1}{N}$	16.42 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.97-2.07(1H,m), 2.11-2.20(1H,m), 2.48(3H,s), 3.42-3.49(1H,m), 3.57-3.69(1H,m), 3.91(1H,brs), 4.23(1H,d,J=1 5.6Hz), 4.31(1H,d,J=15.6Hz), 4.54-4.59(1H,m), 5.44(1H,brs), 6.27(1H,brs), 6.35(1H,t,J=2.1Hz), 6.39(1H,dd,J=2.4Hz,8.1Hz), 6.44-6.47(1H,

<sup>1/sup>H-nmr (CDCl<sub>3/sub>, 300MHz);de
1.97 - 2.07 (1 H, m), 2.11 - 2.20 (1 H, m), 2.48 (3 H, s),
3.42 - 3.49 (1 H, m),3.57 - 3.69 (1 H, m), 3.91 (1 H, brs),
4.23 (1 H, d, J=15.6Hz), 4.31 (1 H, d, J=15.6Hz), 4.54 - 4.59
(1 H, m), 5.44 (1 H, brs),6.27 (1 H, brs), 6.35 (1 H, t,
J=2.1Hz), 6.39 (1 H, dd, J=2.4Hz, 8.1Hz), 6.44 - 6.47 (1 H,

m), 6.91(1H,ddd,J=0.9Hz,2.4Hz,8.4Hz), 7.01(1 H,t,J=2.4Hz), 7.04-7.14(1H,m), 7.19(1H,t,J=8.4 Hz), 7.26(1H,t,J=8.4Hz), 8.12(1H,s).

[0084]

実施例 56

(化合物 56 の製造)

[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(85mg)、トリエチルアミン(0.06ml)、メチルアミン塩酸塩(20mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(46mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(58mg)を加え、室温で11時間攪拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を 2 回酢酸エチルで抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、残さをイソプロピルエーテルから再結晶して 2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N-メチルアセトアミド(化合物 56)(50mg)を無色結晶として得た。

mp. 141-143 deg C

m), 6.91 (1 H, ddd, J=0.9Hz, 2.4Hz, 8.4Hz), 7.01 (1 H, t, J=2.4Hz), 7.04 -7.14 (1 H, m), 7.19 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.26 (1 H, t, J=8.4Hz), 8.12 (1 H, s).

[0084]

Working Example 56

(Production of compound 56)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (85 mg), triethylamine (0.06 ml), methylamine acetate (20 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (5 ml) solution of (46 mg), 11 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (58 mg).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

It extracted water layer with twice ethylacetate, gathered organic layer and washedwith saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, recrystallization did residue from isopropyl ether and 2 - [5 - (3 -chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl]-N- methyl acetamide it acquired (compound 56) (50 mg) as colorless crystal.

mp.141-143deg C

元素分析值	C23	H24N5O2CI	•0.	1H2C	として	•		
elemental analysis values	C23	H24N5O2Cl	* 0.	.1 H2O				
Calcd.	<u> </u>	C, 62. 82;		Н,	5. 55;		N,	15. 93.
Calcd.		C,62.82;		H,	5.55;		 N,	15.93 .
Found '		C, 62. 62	;	Н,	5. 35	;	N,	15. 87.
Found		C,62.62	-	Н,	5. 35	;	 N,	15.87 .

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.95-2.17(2H,m), 2.49(3H,s), 2.83(3H,d,J=4.8Hz), 3.39-3.67(2H, m), 3.87(1H,d,J=7.2Hz), 4.24(2H,s), 4.56(1H,b rs), 6.33-6.48(4H,m), 6.91(1H,ddd,J=1.0Hz,2.6 Hz,8.2Hz), 7.00-7.09(2H,m), 7.17(1H,t,J=8.0H z), 7.25(1H,t,J=7.8Hz), 8.12(1H,s).

[0085]

<sup>1/sup>H-nmr (CDCl<sub>3/sub>, 200MHz);de
1.95 - 2.17 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 2.83 (3 H, d, J=4.8Hz),
3.39 - 3.67 (2 H, m), 3.87(1 H, d, J=7.2Hz), 4.24 (2 H, s),
4.56 (1 H, brs), 6.33 - 6.48 (4 H, m), 6.91 (1 H, ddd,
J=1.0Hz, 2.6Hz, 8.2Hz), 7.00 - 7.09 (2 H, m), 7.17(1 H, t,
J=8.0Hz), 7.25 (1 H, t, J=7.8Hz), 8.12 (1 H, s).

[0085]

実施例 57

(化合物 57 の製造)

[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(100mg)、1-メチルピペラジン(36mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(55mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(69mg)を加え、室温で12時間攪拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を 2 回酢酸エチルで抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-(4-メチル-1-ピペラジニル)-2-オキソエチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 57)(0.11g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 2.00-2.22(2H,m), 2.33(3H,s), 2.38-2.50(4H,m), 2.45(3H,s), 3.32-3.40(1H,m), 3.58-3.69(5H,m), 4.09(1H,brs), 4. 18(1H,d,J=16.0Hz), 4.54(1H,brs), 4.75(1H,d,J=16.0Hz), 6.34-6.37(2H,m), 6.44-6.48(1H,m), 6. 91(1H,ddd,J=1.2Hz,2.2Hz,8.2Hz), 7.00-7.08(1H, m), 7.15(1H,t,J=8.2Hz), 7.24(1H,t,J=8.0Hz), 8. 07(1H,s).

[0086]

実施例 58

(化合物 58 の製造)

水素化ナトリウム(油性、60%、36mg)をヘキサンで洗い、N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)に懸濁させた。

0 deg C で N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2 -メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.15g)を加え、そのまま 20 分撹拌した。

0 deg C で 2-ブロモ-N,N-ジエチルエタンアミン 臭化水素塩(0.12g)を加え、室温で 12 時間、50 deg C で 5 時間撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 2 回抽出し、有機層を集

Working Example 57

(Production of compound 57)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (100 mg), 1 -methyl piperazine (36 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, Ndimethylformamide (5 ml) solution of the (55 mg), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (69 mg).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

It extracted water layer with twice ethylacetate, gathered organic layer and washedwith saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (4 -methyl -1- piperazinyl) - 2 -oxo ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 57) (0.11 g) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
2.00 - 2.22 (2 H, m), 2.33 (3 H, s), 2.38 - 2.50 (4 H, m),
2.45 (3 H, s), 3.32 -3.40 (1 H, m), 3.58 - 3.69 (5 H, m), 4.09
(1 H, brs), 4.18 (1 H, d, J=16.0Hz), 4.54 (1 H, brs), 4.75 (1
H, d, J=16.0Hz), 6.34 -6.37 (2 H, m), 6.44 - 6.48 (1 H, m),
6.91 (1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.2Hz, 8.2Hz), 7.00 - 7.08 (1 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.2Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.07 (1 H, s).

[0086]

Working Example 58

(Production of compound 58)

You washed sodium hydride (oily , 60%, 36mg) with hexane , suspension made N, N- dimethylformamide (5 ml).

20 minutes it agitated that way with 0 deg C N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido including [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.15 g).

With 0 deg C with room temperature 12 hours, 5 hours it agitated with 50 deg C 2 -bromo -N, N- diethyl ethane amine odor including conversion hydrogen salt (0.12 g).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered

め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:ヘキサン=1:2 から酢酸エチルのみ)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-8-[2-(ジエチルアミノ)エチル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 58)(51mg)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.04(6H,t,J=6.8Hz), 1.85-1.96(1H,m), 2.06-2.14(1H,m), 2.46(3H, s), 2.54-2.68(6H,m), 3.34-3.43(1H,m), 3.48-3.6 8(2H,m), 3.75-3.88(2H,m), 4.48(1H,brs), 6.33-6.47(3H,m), 6.89-6.93(1H,m), 7.00-7.07(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.0Hz), 7.24(1H,t,J=8.0Hz), 8.01 (1H,s).

[0087]

実施例 59

(化合物 59 の製造)

[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(0.10g)、1-ベンジルピペラジン(63mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(55mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(69mg)を加え、室温で9日間攪拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[8-(2-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)-2-オキソエチル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミン(化合物 59)(99mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.9-2.2(2H,m), 2.4-2.6(4H,m), 2.44(3H,s), 3.32-3.41(1H,m), 3.5-3. 7(5H,m), 3.55(2H,s), 4.02(1H,d,J=7.6Hz), 4.19 (1H,d,J=16.2Hz), 4.54(1H,brs), 4.72(1H,d,J=16.2Hz), 6.34-6.38(2H,m), 6.45(1H,d,J=8.0Hz), 6. 91(1H,ddd,J=1.2Hz,2.2Hz,8.2Hz), 7.00-7.08(2H, m), 7.15(1H,t,J=8.6Hz), 7.20-7.34(5H,m), 7.24 (1H,t,J=8.0Hz), 8.07(1H,s).

[0088]

organic layer ,washed with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From basic, ethylacetate:hexane =1:2 only ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 8 - [2 - (diethyl amino) ethyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 58) (51 mg) as oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.04 (6 H, t, J=6.8Hz), 1.85 - 1.96 (1 H, m), 2.06 - 2.14 (1 H,
m), 2.46 (3 H, s), 2.54 -2.68 (6 H, m), 3.34 - 3.43 (1 H, m),
3.48 - 3.68 (2 H, m), 3.75 - 3.88 (2 H, m), 4.48 (1 H, brs),
6.33 - 6.47 (3 H, m), 6.89 - 6.93 (1 H, m), 7.00 - 7.07 (2 H,
m), 7.15 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.01 (1 H,
s).

[0087]

Working Example 59

(Production of compound 59)

[5- (3- (3-chlorophenoxy) anilino) - 2-methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine -8 $(5\ H)$ -yl] acetic acid $(0.10\ g), 1$ -benzyl piperazine $(63\ mg), 1$ -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide $(5\ ml)$ solution of the(55 mg), 9 day it agitated with room temperature 1-ethyl -3- including (3-dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate $(69\ mg)$.

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic , ethylacetate).

It concentrated, N- [8 - (2 - (4 -benzyl -1- piperazinyl) - 2 -oxo ethyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] -N- it acquired [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amine (compound 59) (99 mg) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de 1.9
- 2.2 (2 H, m), 2.4 - 2.6 (4 H, m), 2.44 (3 H, s), 3.32 - 3.41
(1 H, m), 3.5- 3.7 (5 H, m), 3.55 (2 H, s), 4.02 (1 H, d,
J=7.6Hz), 4.19 (1 H, d, J=16.2Hz), 4.54 (1 H, brs), 4.72 (1
H, d, J=16.2Hz), 6.34 - 6.38 (2 H, m),6.45 (1 H, d,
J=8.0Hz), 6.91 (1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.2Hz, 8.2Hz), 7.00 7.08 (2 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.6Hz), 7.20 - 7.34 (5 H, m),
7.24 (1 H, t, J=8.0Hz),8.07 (1 H, s).

[0088]

実施例 60

(化合物 60 の製造)

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 2 回抽出し、有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N-[2-(ジメチルアミノ)エチル]-N-メチルアセトアミド(化合物 60)(78mg)を油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.95-2.05(1H,m), 2.13-2.19(2H,m), 2.26(3H,s), 2.32(3H,s), 2.44 (3H,s), 2.57-2.65(1H,m), 2.97(1.5H,s), 3.12(1.5 H,s), 3.32-3.41(1H,m), 3.44-3.53(2H,m), 3.58-3.71(1H,m), 4.05-4.10(1H,m), 4.19(0.5H,d,J=16.2Hz), 4.25(0.5H,d,J=14.4Hz), 4.55-4.57(1H, m), 4.69(0.5H,d,J=16.2Hz), 4.76(0.5H,d,J=14.4 Hz), 6.35-6.37(2H,m), 6.47(1H,d,J=9.3Hz), 6.8 9-6.92(1H,m), 7.01-7.06(3H,m), 7.15(1H,t,J=8.4 Hz), 7.24(1H,t,J=8.4 Hz), 8.06(1H,s).

[0089]

実施例 61

(化合物 61 の製造)

[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(0.10g)、ベンジルメチルアミン(44mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(55mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(69mg)を加え、室温で9日間攪拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

Working Example 60

(Production of compound 60)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (0.10 g), N¹, N¹, N²-trimethyl ethane -1, 2- diamine (37 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (5 ml) solution of the (55 mg), 9 day it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (69 mg).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, 2 - [5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 - methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] -N- [2 - (dimethylamino) ethyl] -N- methyl acetamide it acquired (compound 60) (78 mg) as the oil.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.95 - 2.05 (1 H, m), 2.13 - 2.19 (2 H, m), 2.26 (3 H, s),
2.32 (3 H, s), 2.44(3 H, s), 2.57 - 2.65 (1 H, m), 2.97 (1.5 H,
s), 3.12 (1.5 H, s), 3.32 - 3.41 (1 H, m), 3.44 - 3.53 (2 H,
m),3.58 - 3.71 (1 H, m), 4.05 - 4.10 (1 H, m), 4.19 (0.5 H, d,
J=16.2Hz), 4.25 (0.5 H, d, J=14.4Hz), 4.55 - 4.57 (1 H, m),
4.69(0.5 H, d, J=16.2Hz), 4.76 (0.5 H, d, J=14.4Hz), 6.35 6.37 (2 H, m), 6.47 (1 H, d, J=9.3Hz) 6.89 - 6.92 (1 H, m),
7.01 - 7.06 (3 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t,
J=8.4Hz), 8.06 (1 H, s).

[0089]

Working Example 61

(Production of compound 61)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (0.10 g), benzyl methylamine (44 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (5 ml) solution of the (55 mg), 9 day it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (69 mg).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:ヘキサン=1:1)に付した。

濃縮し、残さをジエチルエーテルから再結晶して N-ベンジル-2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ) -2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5 H)-イル]-N-メチルアセトアミド(化合物 61)(67m g)を無色結晶として得た。

mp. 124-125 deg C

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:hexane =1:1).

It concentrated, recrystallization did residue from diethyl ether and N- benzyl -2- [5 - (3 - (3 -chlorophenoxy)) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] -N- methyl acetamide it acquired (compound 61) (67 mg) as colorless crystal.

mp.124-125deg C

元素分析値	C30	0H30N5O2CI	•1	. 1H2C					
elemental analysis values	— C30	0H30N5O2CI	* 1	.1 H2O					
Calcd.		C, 65. 77;		Н,	5. 92;		N,	12.	78.
Calcd.		C,65.77;		Н,	5.92;		N,	12.	78.
Found		C, 65. 68	;	Н,	6. 02	;	N,	12.	73.
Found	-	C,65.68	- -	H,	6. 02	;	 N,	12.	73.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 2.02(1H,brs), 2.15 (1H,brs), 2.47(1.5H,s), 2.48(1.5H,s), 2.97(1.5H,s), 3.03(1.5H,s), 3.38(1H,brs), 3.67(1H,brs), 4. 06-4.27(1H,m), 4.47-4.87(1H,m), 6.37(2H,brs), 6.47(1H,d,J=8.6Hz), 6.92(1H,d,J=8.4Hz), 7.03 -7.38(9H,m), 8.07(0.5H,s), 8.09(0.5H,s).

[0090]

実施例 62

(化合物 62 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-(4-メチル-1-ピペラジニル)-2-オキソエチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 57)(46mg)を、キラルカラム(CHIRALPACAD、ヘキサン:エタノール=1:1)に付し、光学活性体(化合物 62)(22mg、>99.9%ee)をアモルファスとして得た。

旋光度検出器(Shodex OR-2、測定波長470nm) にて旋光性を測定したところ、(+)方向を示した。

¹H-NMR スペクトルは化合物 57 と一致した。

[0091]

実施例 63

(化合物 63 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-(4-メチル-1-ピペラジニル)-2-オキソエチル]-5,6,

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
2.02 (1 H, brs), 2.15 (1 H, brs), 2.47 (1.5 H, s), 2.48 (1.5 H,
s), 2.97 (1.5 H, s), 3.03 (1.5 H, s),3.38 (1 H, brs), 3.67 (1 H,
brs), 4.06 - 4.27 (1 H, m), 4.47 - 4.87 (1 H, m), 6.37 (2 H,
brs), 6.47 (1 H, d, J=8.6Hz),6.92 (1 H, d, J=8.4Hz), 7.03 7.38 (9 H, m), 8.07 (0.5 H, s), 8.09 (0.5 H, s).

[0090]

Working Example 62

(Production of compound 62)

N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-2-methyl-8-[2-(4-methyl-1-piperazinyl)-2-oxo ethyl]-5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 57) (46 mg), it attached on chiral column (CHIRALPACAD, hexane:ethanol=1:1), it acquired optical isomer (compound 62) (22 mg, >99.9%ee) as amorphous.

When optical rotation was measured with optical rotation detector (Shodex OR-2, measurement wavelength 470nm), (+) direction was shown.

¹H-nmr spectrum agreed with compound 57.

[0091]

Working Example 63

(Production of compound 63)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (4 -methyl -1- piperazinyl) - 2 -oxo ethyl] - 5, 6, 7 and 8

Page 131 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン (化合物 57)(46mg)を、キラルカラム(CHIRALPA C AD、ヘキサン:エタノール=1:1)に付し、光学 活性体(化合物 63)(23mg、99.9%ee)をアモルファスとして得た。

旋光度検出器(Shodex OR-2、測定波長470nm) にて旋光性を測定したところ、(-)方向を示した。

¹H-NMR スペクトルは化合物 57 と一致した。

[0092]

実施例 64

(化合物 64 の製造)

2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6, 7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N, N-ジメチルアセトアミド(化合物 53)(100mg)を、 キラルカラム(CHIRALCEL OJ、ヘキサン:エタ ノール=95:5)に付し、光学活性体(化合物 64)(45 mg、99.7%ee)を油状物として得た。

旋光度検出器(Shodex OR-2、測定波長 470nm) にて旋光性を測定したところ、(+)方向を示した。

¹H-NMR スペクトルは化合物 53 と一致した。

[0093]

実施例 65

(化合物 65 の製造)

2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6, 7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N, N-ジメチルアセトアミド(化合物 53)(100mg)を、 キラルカラム(CHIRALCEL OJ、ヘキサン:エタ ノール=95:5)に付し、光学活性体(化合物 65)(39 mg、99.6%ee)を油状物として得た。

旋光度検出器(Shodex OR-2、測定波長 470nm) にて旋光性を測定したところ、(-)方向を示した。

¹H-NMR スペクトルは化合物 53 と一致した。

[0094]

実施例 66

(化合物 66 の製造)

[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(0.15g)、1-フェニルピペラジン(86mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(81mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.

-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 57) (46 mg), it attached on chiral column (CHIRALPACAD, hexane:ethanol=1:1), it acquired optical isomer (compound 63) (23 mg, 99.9%ee) as amorphous.

When optical rotation was measured with optical rotation detector (Shodex OR-2, measurement wavelength 470nm), (-) direction was shown.

¹H-nmr spectrum agreed with compound 57.

[0092]

Working Example 64

(Production of compound 64)

2 - [5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] -N, N- dimethylacetamide (compound 53) (100 mg), it attached on chiral column (Chiralcel OJ, hexane: ethanol =95:5), it acquired the optical isomer (compound 64) (45 mg, 99.7%ee) as oil.

When optical rotation was measured with optical rotation detector (Shodex OR-2, measurement wavelength 470nm), (+) direction was shown.

¹H-nmr spectrum agreed with compound 53.

[0093]

Working Example 65

(Production of compound 65)

2 - [5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] -N, N- dimethylacetamide (compound 53) (100 mg), it attached on chiral column (Chiralcel OJ, hexane :ethanol =95:5), it acquired the optical isomer (compound 65) (39 mg , 99.6%ee) as oil .

When optical rotation was measured with optical rotation detector (Shodex OR-2, measurement wavelength 470nm), (-) direction was shown.

¹H-nmr spectrum agreed with compound 53.

[0094]

Working Example 66

(Production of compound 66)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (0.15 g), 1 -phenyl piperazine (86 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (5 ml) solution of the (81 mg), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3

10g)を加え、室温で12時間攪拌した。 濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、残さを酢酸エチル-ヘキサンから再結晶して N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(4-フェニル-1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 66)(0.13g)を無色結晶として得た。

mp. 165-166 deg C

-dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (0.10 g).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate).

It concentrated, recrystallization did residue from ethylacetate -hexane and N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (4 -phenyl -1- piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 66) (0.13 g) as colorless crystal.

mp.165-166deg C

元素分析值	C3:	2H33N6O2CI	کار	τ			
elemental analysis values	$-\left \frac{1}{\text{C32}}\right $	2H33N6O2CI	- — Wit	h doing			
Calcd.		C, 67. 54;		Н,	5. 84;	N,	14. 77.
Calcd.		C,67.54;		Н,	5.84;	N,	14.77 .
Found		C, 67. 57		Н,	5. 91	N,	15. 02.
Found	_	C,67.57	-	H,	5. 91	N,	15.02 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.96-2.07(1H,m), 2.13-2.22(1H,m), 2.44(3H,s), 3.19(2H,t,J=4.8H z), 3.27(2H,t,J=5.4Hz), 3.35-3.42(1H,m), 3.62-3.70(1H,m), 3.73-3.84(4H,m), 4.03(1H,d,J=7.2 Hz), 4.26(1H,d,J=15.9Hz), 4.54-4.58(1H,m), 4.78(1H,d,J=15.9Hz), 6.35-6.38(2H,m), 6.47(1H,d,J=7.2Hz), 6.89-6.96(4H,m), 7.01-7.06(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.7Hz), 7.24(1H,t,J=8.1Hz), 7.29(1H,d,J=7.2Hz), 7.32(1H,d,J=7.2Hz), 8.08(1H, s).

[0095]

実施例 67

(化合物 67 の製造)

[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(0.15g)、4-(1-ピロリジニル)ピペリジン(82mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(81mg)のN,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.10g)を加え、室温で12時間攪拌した。

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.96 - 2.07 (1 H, m), 2.13 - 2.22 (1 H, m), 2.44 (3 H, s),
3.19 (2 H, t, J=4.8Hz), 3.27(2 H, t, J=5.4Hz), 3.35 - 3.42 (1
H, m), 3.62 - 3.70 (1 H, m), 3.73 - 3.84 (4 H, m), 4.03 (1 H,
d, J=7.2Hz), 4.26 (1 H, d, J=15.9Hz), 4.54 - 4.58 (1 H, m),
4.78 (1 H, d, J=15.9Hz), 6.35 - 6.38 (2 H, m), 6.47 (1 H, d,
J=7.2Hz), 6.89 - 6.96 (4 H, m), 7.01 - 7.06 (2 H, m), 7.15 (1
H, t, J=8.7Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.29 (1 H, d,
J=7.2Hz) 7.32 (1 H, d, J=7.2Hz), 8.08 (1 H, s).

[0095]

Working Example 67

(Production of compound 67)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (0.15 g), 4 - (1 -pyrrolidinyl) piperidine (82 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, Ndimethylformamide (5 ml) solution of (81 mg), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including the(3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (0.10 g).

Page 133 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6.490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 2 回抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(4-(1-ピロリジニル)-1-ピペリジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 67)(99mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.42-1.63(3H,m), 1.80(2H,brs), 1.95(4H,brs), 2.13-2.29(2H,m), 2. 44(3H,s), 2.58(4H,brs), 2.76-2.86(1H,m), 3.11-3.21(1H,m), 3.29-3.36(1H,m), 3.57-3.65(1H,m), 3.90(1H,d,J=13.8Hz), 4.08(1H,d,J=7.5Hz), 4.2 1(1H,dd,J=11.4Hz,15.9Hz), 4.38-4.42(1H,m), 4.56(1H,brs), 4.76(1H,dd,J=12.0Hz,16.2Hz), 6.34-6.36(2H,m), 6.47(1H,d,J=9.0Hz), 6.89-6.92(1H,m), 7.01-7.06(2H,m), 7.15(1H,t,J=11.1Hz), 7.23(1H,t,J=8.1Hz), 8.06(1H,s).

[0096]

実施例 68

(化合物 68 の製造)

[5-(3-(3-01012-145))アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸 (0.15g)、N-(3-アミノプロピル)モルホリン(76mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(81mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.10g)を加え、室温で 12 時間攪拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 2 回抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、残さをヘキサン-酢酸エチルから再結晶 して 2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N-[3-(4-モルホリニル)プロピル]アセトアミド(化合物 68)(0.12g)を無色結晶として得た。

mp. 130-131 deg C

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (4 - (1 -pyrrolidinyl) - 1 -bipyridinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 67) (99 mg) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.42 - 1.63 (3 H, m), 1.80 (2 H, brs), 1.95 (4 H, brs), 2.13 2.29 (2 H, m), 2.44(3 H, s), 2.58 (4 H, brs), 2.76 - 2.86 (1 H,
m), 3.11 - 3.21 (1 H, m), 3.29 - 3.36 (1 H, m), 3.57 -3.65 (1
H, m), 3.90 (1 H, d, J=13.8Hz), 4.08 (1 H, d, J=7.5Hz), 4.21
(1 H, dd, J=11.4Hz, 15.9Hz), 4.38 - 4.42 (1 H, m), 4.56 (1
H, brs), 4.76 (1 H, dd, J=12.0Hz, 16.2Hz),6.34 - 6.36 (2 H,
m), 6.47 (1 H, d, J=9.0Hz), 6.89 - 6.92 (1 H, m), 7.01 - 7.06
(2 H, m), 7.15 (1 H, t, J=11.1Hz), 7.23 (1 H, t, J=8.1Hz),
8.06 (1 H, s).

[0096]

Working Example 68

(Production of compound 68)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (0.15 g), N- (3 -aminopropyl) morpholine (76 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (5 ml) solution of (81 mg), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including the (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (0.10 g).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate.

twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane -ethylacetate and 2 - [5 - (3 - (3 - chlorophenoxy)) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl]-N- it acquired [3 - (4 -morpholinyl) propyl] acetamide (compound 68) (0.12 g) as colorless crystal.

mp.130-131deg C

元素分析値 C₂₉H₃₅N₆O₃Cl として

elemental analysis values C₂₉H₃₅N₆O₃Cl doing

Calcd. C,63.21; H,6.40; N,15.25.

Found C,63.26; H,6.56; N,15.36.

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.64-1.73(2H,m), 1.96-2.05(1H,m), 2.10-2.18(1H,m), 2.37-2.43(6 H,m), 2.47(3H,s), 3.29-3.48(3H,m), 3.57-3.70 (5H,m), 3.90(1H,d,J=6.9Hz), 4.19(1H,d,J=15.6 Hz), 4.26(1H,d,J=15.6Hz), 4.55(1H,brs), 6.34-6.40(2H,m), 6.46(1H,dd,J=1.5Hz,7.8Hz), 6.90-6.93(1H,m), 6.99(1H,brs), 7.01(1H,t,J=2.1Hz), 7.04-7.08(1H,m), 7.16(1H,t,J=7.8Hz), 7.24(1H, t,J=8.1Hz), 8.11(1H,s).

[0097]

実施例 69

(化合物 69 の製造)

[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(0.30g)、t-ブチル ピペラジン-1-カルボキシレート(0.20g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(0.16g)のN,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.20g)を加え、室温で12時間攪拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 1 回抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

さらにシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル: エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、t-ブチル 4-[(5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセチル]-1-ピペラジンカルボキシレート(化合物 69)(0.36g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.49(9H,s), 2.02-2. 20(2H,m), 3.34-3.70(10H,m), 4.04(1H,d,J=7.4H z), 4.21(1H,d,J=15.8Hz), 4.55(1H,brs), 4.74(1 H,d,J=15.8Hz), 6.35-6.38(2H,m), 6.45-6.48(1H, m), 6.90-6.93(1H,m), 7.00-7.07(2H,m), 7.15(1 H,t,J=8.4Hz), 7.24(1H,t,J=8.0Hz), 8.08(1H,s).

Calcd.C, 63.21;H, 6.40;N, 15.25.

FoundC, 63.26;H, 6.56;N, 15.36.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.64 - 1.73 (2 H, m), 1.96 - 2.05 (1 H, m), 2.10 - 2.18 (1 H,
m), 2.37 -2.43 (6 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.29 - 3.48 (3 H, m),
3.57 - 3.70 (5 H, m), 3.90 (1 H, d, J=6.9Hz), 4.19 (1 H, d,
J=15.6Hz),4.26 (1 H, d, J=15.6Hz), 4.55 (1 H, brs), 6.34 6.40 (2 H, m), 6.46 (1 H, dd, J=1.5Hz, 7.8Hz), 6.90 - 6.93 (1
H, m), 6.99 (1 H, brs),7.01 (1 H, t, J=2.1Hz), 7.04 - 7.08 (1
H, m), 7.16 (1 H, t, J=7.8Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.1Hz) 8.11 (1
H, s).

[0097]

Working Example 69

(Production of compound 69)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (0.30 g), t-butyl piperazine -1- carboxylate (0.20 g), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (5 ml) solution of the(0.16 g), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (0.20 g).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

one time it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic , ethylacetate).

Furthermore it attached on [shirikagerukuromatogurafii] (ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, t-butyl 4- [(5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 - methyl - 6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 - d] pyrimidine - 8 <math>(5 H) -yl) acetyl] - 1 -piperazine carboxylate it acquired (compound 69) (0.36 g) as the amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.49 (9 H, s), 2.02 - 2.20 (2 H, m), 3.34 - 3.70 (10 H, m),
4.04 (1 H, d, J=7.4Hz), 4.21(1 H, d, J=15.8Hz), 4.55 (1 H,
brs), 4.74 (1 H, d, J=15.8Hz), 6.35 - 6.38 (2 H, m), 6.45 6.48 (1 H, m), 6.90 - 6.93 (1 H, m),7.00 - 7.07 (2 H, m),
7.15 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.08 (1 H, s).

[0098]

実施例 70

(化合物 70 の製造)

t-ブチル 4-[(5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2 -メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H) -イル)アセチル]-1-ピペラジンカルボキシレート (0.31g)に 4N 塩酸(酢酸エチル溶液、10ml)を滴下し、室温で40 分撹拌した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

水層を酢酸エチルでさらに 2 回抽出し、有機層 を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6, 7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン (化合物 70)(0.21g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.92-2.22(2H,m), 2.45(3H,s), 2.88(2H,t,J=4.8Hz), 2.95(2H,t,J=4.4 Hz), 3.30-3.40(1H,m), 3.50-3.69(5H,m), 4.14(1 H,brs), 4.18(1H,d,J=16.0Hz), 4.56(1H,brs), 4.7 5(1H,d,J=16.0Hz), 6.34-6.37(2H,m), 6.46-6.49 (1H,m), 6.91(1H,ddd,J=1.2Hz,2.2Hz,8.0Hz), 7.0 0-7.08(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.4Hz), 7.24(1H,t,J=8.0Hz), 8.07(1H,s).

[0099]

実施例 71

(化合物 71 の製造)

水素化ナトリウム(油性、60%、13mg)をテトラヒ ドロフラン(3ml)に懸濁させた。

2-クロロ-N,N-ジメチルアセトアミド(0.04ml)を室 温で加え 2 時間撹拌した。

触媒量のヨウ化ナトリウムを加え、室温で4時間 撹拌した。

濃縮し、水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢

[0098]

Working Example 70

(Production of compound 70)

t-butyl 4- [(5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 - methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 <math>(5 H) -yl) acetyl] - 1 -piperazine carboxylate it dripped 4 Nhydrochloric acid (ethylacetate solution, 10ml) to (0.31 g), 40 minutesagitated with room temperature.

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

Furthermore twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 70) (0.21 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.92 - 2.22 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 2.88 (2 H, t, J=4.8Hz),
2.95 (2 H, t, J=4.4Hz), 3.30 - 3.40(1 H, m), 3.50 - 3.69 (5 H,
m), 4.14 (1 H, brs), 4.18 (1 H, d, J=16.0Hz), 4.56 (1 H,
brs), 4.75 (1 H, d, J=16.0Hz), 6.34 - 6.37(2 H, m), 6.46 6.49 (1 H, m), 6.91 (1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.2Hz, 8.0Hz), 7.00
- 7.08 (2 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t,
J=8.0Hz), 8.07(1 H, s).

[0099]

Working Example 71

(Production of compound 71)

sodium hydride (oily , 60%, 13mg) suspension was designated as tetrahydrofuran (3 ml).

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it added tetrahydrofuran solution (5 ml) of [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (145 mg) with room temperature , 40 minutes agitated.

2 -chloro -N, N- dimethylacetamide it added (0.04 ml) with room temperature and 2 hours agitated.

Including sodium iodide of catalyst amount, 4 hours it agitated with room temperature.

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic,

酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、2-[4-((5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ) -2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5 H)-イル)アセチル)-1-ピペラジニル]-N,N-ジメチルアセトアミド(化合物 71)(88mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.90-2.26(2H,m), 2.44(3H,s), 2.56(2H,t,J=4.8Hz), 2.64(2H,t,J=4.8 Hz), 2.96(3H,s), 3.06(3H,s), 3.23(2H,s), 3.32-3.41(1H,m), 3.57-3.74(5H,m), 4.12(1H,brs), 4.19(1H,d,J=16.2Hz), 4.55(1H,brs), 4.74(1H,d,J=16.2Hz), 6.33-6.37(2H,m), 6.47(1H,dd,J=1.4Hz, 7.4Hz), 6.90(1H,ddd,J=1.0Hz,2.2Hz,8.4Hz), 7.0 0-7.07(4H,m), 7.15(1H,t,J=8.6Hz), 7.24(1H,t,J=8.4Hz), 8.07(1H,s).

[0100]

実施例 72

(化合物 72 の製造)

[5-(3-(3-01012-1+2))アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸 (0.15g)、N,N-ジメチルプロパン-1,3-ジアミン(54 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(8 lmg)の <math>N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩<math>(0.10g)を加え、室温で 12 時間攪拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで 2 回抽出し、有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、残さをヘキサン-酢酸エチルから再結晶 して 2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]-N-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]アセトアミド(化合物 72)(0.09g)を無色結晶として得た。

mp.162-163 deg C

ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, 2 - [4 - (5 - (3 - (3 - chlorophenoxy)) anilino) - 2 - methyl - 6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 - d] pyrimidine - 8 (5 H) - yl) acetyl) - 1- piperazinyl] - N, N- dimethylacetamide it acquired (compound 71) (88 mg) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.90 - 2.26 (2 H, m), 2.44 (3 H, s), 2.56 (2 H, t, J=4.8Hz),
2.64 (2 H, t, J=4.8Hz), 2.96 (3 H, s), 3.06(3 H, s), 3.23 (2 H,
s), 3.32 - 3.41 (1 H, m), 3.57 - 3.74 (5 H, m), 4.12 (1 H,
brs), 4.19 (1 H, d, J=16.2Hz), 4.55(1 H, brs), 4.74 (1 H, d,
J=16.2Hz), 6.33 - 6.37 (2 H, m), 6.47 (1 H, dd, J=1.4Hz ,
7.4Hz), 6.90 (1 H, ddd, J=1.0Hz , 2.2Hz , 8.4Hz), 7.00 - 7.07
(4 H, m), 7.15(1 H, t, J=8.6Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.4Hz), 8.07
(1 H, s).

[0100]

Working Example 72

(Production of compound 72)

[5 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (0.15 g), N, N- dimethylpropane -1, 3- diamine (54 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (5 ml) solution of the(81 mg), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3-dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (0.10 g).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

twice it extracted water layer with ethylacetate, gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate).

It concentrated, recrystallization did residue from hexane -ethylacetate and 2 - [5 - (3 - (3 - chlorophenoxy)) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl]-N- it acquired [3 - (dimethylamino)) propyl] acetamide (compound 72) (0.09 g) as colorless crystal.

mp.162-163deg C

元素分析値	C27	7H33N6O2CI	とし	7				
elemental analysis values	C27	7H33N6O2Cl	Wit	h doing				
Calcd.		C, 63. 71;		Н,	6. 53;	N,	16. 5	1.

Calcd.	C,63.71;	Н	[,	6.53;	N,	16. 5	1.
Found	C, 63. 49	Н	Ι,	6. 53	N,	16. 4	7.
Found	C,63.49	— Н	,	6. 53		16. 4	7.

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.59-1.67(2H,m), 1.96-2.06(1H,m), 2.04(6H,s), 2.13-2.19(1H,m), 2.31(2H,t,J=6.3H), 2.47(3H,s), 3.28-3.44(3H, m), 3.53-3.62(1H,m), 3.95(1H,d,J=7.2Hz), 4.18 (1H,d,J=16.2Hz), 4.36(1H,d,J=16.2Hz), 4.55(1H,brs), 6.34-6.40(2H,m), 6.44-6.47(1H,m), 6.9 1(1H,dd,J=1.2Hz,8.1Hz), 7.01(1H,t,J=2.1Hz), 7.05-7.08(1H,m), 7.16(1H,t,J=7.8Hz), 7.24(1H,t,J=8.1Hz), 7.52(1H,brs), 8.12(1H,s).

[0101]

実施例 73

(化合物 73 の製造)

濃縮し、水を加えて酢酸エチルで2回抽出した。

有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-ベンジル-2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ) アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミ ジン-8(5H)-イル]-N-[2-(ジメチルアミノ)エチル] アセトアミド(化合物 73)(120mg)を油状物として 得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.98-2.16(2H,m), 2.23(3H,s), 2.26(3H,s), 2.40-3.32(2H,m), 2.46 (1.5H,s), 2.49(1.5H,s), 3.32-3.74(4H,m), 4.07-4.27(2H,m), 4.57-4.84(4H,m), 6.34-6.37(2H,m), 6.47(1H,d,J=8.4Hz), 6.91(1H,ddd,J=1.0Hz,2.2 Hz,8.0Hz), 7.00-7.45(9H,m), 8.06(0.5H,s), 8.09 (0.5H,s).

[0102]

実施例 74

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.59 - 1.67 (2 H, m), 1.96 - 2.06 (1 H, m), 2.04 (6 H, s),
2.13 - 2.19 (1 H, m),2.31 (2 H, t, J=6.3H), 2.47 (3 H, s),
3.28 - 3.44 (3 H, m), 3.53 - 3.62 (1 H, m), 3.95 (1 H, d,
J=7.2Hz), 4.18 (1 H, d, J=16.2Hz),4.36 (1 H, d, J=16.2Hz),
4.55 (1 H, brs), 6.34 - 6.40 (2 H, m), 6.44 - 6.47 (1 H, m),
6.91 (1 H, dd, J=1.2Hz, 8.1Hz), 7.01 (1 H, t, J=2.1Hz),7.05
- 7.08 (1 H, m), 7.16 (1 H, t, J=7.8Hz), 7.24 (1 H, t,
J=8.1Hz), 7.52 (1 H, brs) 8.12 (1 H, s).

[0101]

Working Example 73

(Production of compound 73)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (0.15 g), N¹-benzyl -N², N², l -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (5 ml) solution of the (81 mg), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (0.10 g).

It concentrated, twice it extracted with ethylacetate including thewater.

Gathering organic layer, you washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate).

It concentrated, N- benzyl -2- [5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] -N- it acquired [2 - (dimethylamino) ethyl] acetamide (compound 73) (120 mg) as oil .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.98 - 2.16 (2 H, m), 2.23 (3 H, s), 2.26 (3 H, s), 2.40 - 3.32
(2 H, m), 2.46(1.5 H, s), 2.49 (1.5 H, s), 3.32 - 3.74 (4 H,
m), 4.07 - 4.27 (2 H, m), 4.57 - 4.84 (4 H, m), 6.34 -6.37 (2
H, m), 6.47 (1 H, d, J=8.4Hz), 6.91 (1 H, ddd, J=1.0Hz,
2.2Hz, 8.0Hz), 7.00 - 7.45 (9 H, m), 8.06 (0.5 H, s), 8.09
(0.5 H, s).

[0102]

Working Example 74

(化合物 74 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩 (0.13g)のピリジン溶液(5ml)に0 deg C で 1 時間 撹拌した。

酢酸エチルを加え、水で 2 回、飽和食塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチルから酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[8-(2-(4-アセチル-1-ピペラジニル)-2-オキソエチル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル]-N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]アミン(化合物 74)(0.10g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.95-2.22(2H,m), 2.15(3H,s), 2.44(3H,s), 3.32-3.43(1H,m), 3.46-3.80(9H,m), 4.07(1H,d,J=7.2Hz), 4.22(1H,d,J=16.0Hz), 4.55(1H,brs), 4.75(1H,d,J=16.0Hz), 6.3 5-6.38(2H,m), 6.45-6.49(1H,m), 6.91(1H,ddd,J=1.2Hz,2.6Hz,8.4Hz), 7.00-7.08(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.4Hz), 7.24(1H,t,J=8.4Hz), 8.09(1H,s).

[0103]

実施例 75

(化合物 75 の製造)

[5-(3-(3-01012+2))アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル] 酢酸 (0.15g)、1-[(2E)-3-712-10]ピペラジン(0.11g)、1-2-12-10 トードロキシベンゾトリアゾールー水和物(81mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5m1)溶液に、1-12-10 トール・フェールのルボジイミド塩酸塩(0.10g)を加え、室温で 12時間攪拌した。

濃縮し、水を加えて酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-[2-オキソ-2-(4-((E)-3-フェニル-2-プロペ ニル)-1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒド ロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 75)(0.1 lg)をアモルファスとして得た。 (Production of compound 74)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido in pyridine solution (5 ml) of [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.13 g) it dripped acetyl chloride (0.04 ml) with 0 deg C, 1 hour agitated with 0 deg C.

Including ethylacetate, with water one time you washed with the twice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From basic , ethylacetate ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, N- [8 - (2 - (4 -acetyl -1- piperazinyl) - 2 -oxo ethyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] -N- it acquired [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] amine (compound 74) (0.10 g) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.95 - 2.22 (2 H, m), 2.15 (3 H, s), 2.44 (3 H, s), 3.32 - 3.43
(1 H, m), 3.46 - 3.80 (9 H, m), 4.07 (1 H, d, J=7.2Hz), 4.22
(1 H, d, J=16.0Hz), 4.55 (1 H, brs), 4.75 (1 H, d, J=16.0Hz),
6.35 - 6.38 (2 H, m), 6.45 -6.49 (1 H, m), 6.91 (1 H, ddd,
J=1.2Hz, 2.6Hz, 8.4Hz), 7.00 - 7.08 (2 H, m), 7.15 (1 H, t,
J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.4Hz), 8.09 (1 H, s).

[0103]

Working Example 75

(Production of compound 75)

[5 - (3 - (3 - chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (0.15 g), 1 - [(2 E) - 3 -phenyl professional per 2- enyl] piperazine (0.11 g), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N- dimethylformamide (5 ml) solution of (81 mg), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including the(3 -dimethylaminopropyl jpl1) carbodiimide acetate (0.10 g).

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

Gathering organic layer, you washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic , ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (4 - (E) - 3 -phenyl -2- propenyl) - 1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 75) (0.11 g) as amorphous .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.96-2.06(1H,m), 2.12-2.20(1H,m), 2.44(3H,s), 2.48-2.59(4H,m), 3.20(2H,d,J=6.6Hz), 3.32-3.39(1H,m), 3.54-3. 72(5H,m), 4.10(1H,d,J=7.2Hz), 4.18(1H,d,J=15.9Hz), 4.55(1H,brs), 4.75(1H,d,J=15.9Hz), 6.26 (1H,dt,J_a=15.6Hz,J_t=6.6Hz), 6.35-6.37(2H,m), 6.45-6.48(1H,m), 6.55(1H,d,J=15.6Hz), 6.93-6. 99(1H,m), 7.01-7.06(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.4Hz), 7.24(1H,t,J=8.1Hz), 7.25-7.40(5H,m), 8.07 (1H,s).

[0104]

実施例 76

(化合物 76 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩(0.25g)のテトラヒドロフラン溶液(5ml)にトリエチルアミン(0.30ml)を加え、0 deg C でメタンスルホニルクロリド(0.04ml)を滴下し、1 時間撹拌した。

水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグ ネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、残さを酢酸エチルから再結晶して N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-(4-(メチルスルホニル)-1-ピペラジニル)-2-オキソエチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 76)(0.11g)を無色結晶として得た。

mp. 131-133 deg C

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.96 - 2.06 (1 H, m), 2.12 - 2.20 (1 H, m), 2.44 (3 H, s),
2.48 - 2.59 (4 H, m),3.20 (2 H, d, J=6.6Hz), 3.32 - 3.39 (1 H,
m), 3.54 - 3.72 (5 H, m), 4.10 (1 H, d, J=7.2Hz), 4.18 (1 H,
d, J=15.9Hz), 4.55 (1 H, brs),4.75 (1 H, d, J=15.9Hz), 6.26
(1 H, dt, J_d=15.6Hz, J_t=6.6Hz),
6.35 - 6.37 (2 H, m), 6.45 - 6.48 (1 H, m), 6.55 (1 H, d,
J=15.6Hz), 6.93 - 6.99(1 H, m), 7.01 - 7.06 (2 H, m), 7.15
(1 H, t, J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.1Hz) 7.25 - 7.40 (5 H,
m), 8.07 (1 H, s).

[0104]

Working Example 76

(Production of compound 76)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it dripped methane sulfonyl chloride (0.04 ml) to tetrahydrofuran solution (5 ml) of [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.25 g) with 0 deg C including triethylamine (0.30 ml), 1 hour agitated.

Including water, thrice it extracted with ethylacetate.

Gathering organic layer, you washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, recrystallization did residue from ethylacetate and N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (4 - (methyl sulfonyl) - 1 -piperazinyl) - 2 -oxo ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 76) (0.11 g)as colorless crystal .

mp.131-133deg C

元素分析値	27H31N6SO4CI		* 0.25 H2Oとして						
elemental analysis values C27H31 N6SO4C									
Calcd.		C, 56. 34;		Н,	5. 52;		N,	14	. 60.
Calcd.		C,56.34;		H,	5.52;			14	. 60.
Found		C, 56. 28	;	H,	5. 46	;	N,	14	. 38.
Found	_	C,56.28		Н,	5. 46	;		14	. 38.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) & 1.90-2.26(2H,m), 2.44(3H,s), 2.82(3H,s), 3.16-3.46(5H,m), 3.54-3.86(5H,m), 4.03(1H,d,J=7.6Hz), 4.23(1H,d,J=1

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.90 - 2.26 (2 H, m), 2.44 (3 H, s), 2.82 (3 H, s), 3.16 - 3.46
(5 H, m), 3.54 -3.86 (5 H, m), 4.03 (1 H, d, J=7.6Hz), 4.23

Page 140 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

6.0Hz), 4.55(1H,brs), 4.73(1H,d,J=16.0Hz), 6.3 5-6.39(2H,m), 6.45-6.49(1H,m), 6.91(1H,ddd,J=1.2Hz,2.2Hz,8.0Hz), 7.00-7.08(2H,m), 7.16(1H, t,J=8.4Hz), 7.24(1H,t,J=8.0Hz), 8.09(1H,s).

[0105]

実施例 77

(化合物 77 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩(0.20g)と炭酸カリウム(0.19g)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に 1-(クロロアセチル)ピロリジン(54mg)を加え、室温で 2 時間 30 分撹拌した。

触媒量のヨウ化ナトリウムを加え、室温で 12 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルを加え、水で2回、飽和食塩 水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-[2-オキソ-2-(4-(2-オキソ-2-(1-ピロリジニ ル)エチル)-1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テト ラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 7 7)(0.15g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.83-2.05(5H,m), 2.10-2.28(1H,m), 2.45(3H,s), 2.54-2.72(4H,m), 3.18(2H,s), 3.30-3.52(5H,m), 3.54-3.74(5H, m), 4.12(1H,d,J=7.0Hz), 4.18(1H,d,J=16.0Hz), 4.54(1H,brs), 4.76(1H,d,J=16.0Hz), 6.34-6.37(2 H,m), 6.45-6.49(1H,m), 6.91(1H,ddd,J=1.2Hz,2. 2Hz,8.2Hz), 7.00-7.07(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.4H z), 7.24(1H,t,J=8.0Hz), 8.07(1H,s).

[0106]

実施例 78

(化合物 78 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩(0.20g)と炭酸カリウム(0.19g)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に 2-クロロアセトアミド(34mg)を加え、室温で 1 時間 30 分撹拌した。

触媒量のヨウ化ナトリウムを加え、室温で 12 時

(1 H, d, J=16.0Hz), 4.55 (1 H, brs), 4.73 (1 H, d, J=16.0Hz), 6.35 - 6.39 (2 H, m), 6.45 -6.49 (1 H, m), 6.91 (1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.2Hz, 8.0Hz), 7.00 - 7.08 (2 H, m), 7.16 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.09 (1 H, s).

[0105]

Working Example 77

(Production of compound 77)

N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8-[2 -oxo -2-(1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.20 g) within N, N- dimethylformamide (5 ml) solution of potassium carbonate (0.19 g) equivalent of 2 hours 30 itagitated with room temperature 1 - including (chloroacetyl) pyrrolidine (54 mg).

Including sodium iodide of catalyst amount, 12 hours it agitated with room temperature.

It concentrated, with water one time it washed with twice, saturated saline including ethylacetate, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (4 - (2 -oxo -2- (1 -pyrrolidinyl) ethyl) - 1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 77) (0.15 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.83 - 2.05 (5 H, m), 2.10 - 2.28 (1 H, m), 2.45 (3 H, s),
2.54 - 2.72 (4 H, m),3.18 (2 H, s), 3.30 - 3.52 (5 H, m), 3.54
- 3.74 (5 H, m), 4.12 (1 H, d, J=7.0Hz), 4.18 (1 H, d,
J=16.0Hz), 4.54 (1 H, brs),4.76 (1 H, d, J=16.0Hz), 6.34 6.37 (2 H, m), 6.45 - 6.49 (1 H, m), 6.91 (1 H, ddd,
J=1.2Hz, 2.2Hz, 8.2Hz), 7.00 - 7.07 (2 H, m), 7.15 (1 H, t,
J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.07 (1 H, s).

[0106]

Working Example 78

(Production of compound 78)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.20 g) within N, N- dimethylformamide (5 ml) solution of potassium carbonate (0.19 g) equivalent of 1 hour 30 itagitated with room temperature 2 -chloro acetamide including (34 mg).

Including sodium iodide of catalyst amount, 12 hours it

間撹拌した。

60 deg Cで8時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルを加え、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、2-[4-((5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセチル)-1-ピペラジニル]アセトアミド(化合物 78)(0.12g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.94-2.08(1H,m), 2.12-2.24(1H,m), 2.44(3H,s), 2.50-2.68(4H,m), 3.08(2H,s), 3.32-3.40(1H,m), 3.58-3.70(5H, m), 4.10(1H,d,J=7.5Hz), 4.19(1H,d,J=15.9Hz), 4.56(1H,brs), 4.75(1H,d,J=15.9Hz), 5.54(1H,br s), 6.35-6.37(2H,m), 6.45-6.49(1H,m), 6.89-6.9 3(2H,m), 7.01(1H,t,J=1.8Hz), 7.04-7.07(1H,m), 7.15(1H,t,J=8.4Hz), 7.24(1H,t,J=8.1Hz), 8.08 (1H,s).

[0107]

実施例 79

(化合物 79 の製造)

N-[3-(3-01072-1+5)]フェニル]-2-メチル-8-[2-1+1)-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩(0.20g)と炭酸カリウム(0.19g)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に 4-(01072+1)モルホリン(59mg)とヨウ化ナトリウム(49mg)を加え、室温で 12 時間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルを加え、水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-(4-(2-(4-モルホリニル)-2-オキソエチル)-1-ピペラジニル)-2-オキソエチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物79)(0.14g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.96-2.00(1H,m), 2.13-2.19(1H,m), 2.44(3H,s), 2.50-2.68(4H,m), 3.24(2H,s), 3.33-3.39(1H,m), 3.52-3.78(13H, m), 4.08-4.20(1H,m), 4.19(1H,d,J=15.9Hz), 4.5 6(1H,brs), 4.74(1H,d,J=15.9Hz), 6.32-6.40(2H, m), 6.47(1H,d,J=9.0Hz), 6.89-6.93(1H,m), 7.01

agitated with room temperature.

8 -hour it agitated with 60 deg C.

It concentrated, with water one time it washed with thrice, saturated saline including ethylacetate, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, 2 - it acquired [4 - (5 - (3 - (3 -chlorophenoxy)) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) acetyl) -1- piperazinyl] acetamide (compound 78) (0.12 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.94 - 2.08 (1 H, m), 2.12 - 2.24 (1 H, m), 2.44 (3 H, s),
2.50 - 2.68 (4 H, m),3.08 (2 H, s), 3.32 - 3.40 (1 H, m), 3.58
- 3.70 (5 H, m), 4.10 (1 H, d, J=7.5Hz), 4.19 (1 H, d,
J=15.9Hz), 4.56 (1 H, brs),4.75 (1 H, d, J=15.9Hz), 5.54 (1
H, brs), 6.35 - 6.37 (2 H, m), 6.45 - 6.49 (1 H, m), 6.89 6.93 (2 H, m), 7.01(1 H, t, J=1.8Hz), 7.04 - 7.07 (1 H, m),
7.15 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.1Hz) 8.08 (1 H, s).

[0107]

Working Example 79

(Production of compound 79)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.20 g) within N, N- dimethylformamide (5 ml) solution of potassium carbonate (0.19 g) 12 hours it agitated with the room temperature 4 - (chloroacetyl) morpholine (59 mg) with including sodium iodide (49 mg).

It concentrated, with water one time it washed with twice, saturated saline including ethylacetate, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic , ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (4 - (2 - (4 -morpholinyl) - 2 -oxo ethyl) - 1 -piperazinyl) - 2 -oxo ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 79) (0.14 g) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.96 - 2.00 (1 H, m), 2.13 - 2.19 (1 H, m), 2.44 (3 H, s),
2.50 - 2.68 (4 H, m),3.24 (2 H, s), 3.33 - 3.39 (1 H, m), 3.52
- 3.78 (13 H, m), 4.08 - 4.20 (1 H, m), 4.19 (1 H, d,
J=15.9Hz), 4.56(1 H, brs), 4.74 (1 H, d, J=15.9Hz), 6.32 6.40 (2 H, m), 6.47 (1 H, d, J=9.0Hz), 6.89 - 6.93 (1 H, m),

-7.06(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.7Hz), 7.24(1H,t,J=8.4Hz), 8.07(1H,s).

[0108]

実施例 80

(化合物 80 の製造)

クロロ(メチルチオ)メタン(53mg)と炭酸カリウム (0.19g)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩 (0.30g)を加えて室温で 1 時間撹拌した。

炭酸カリウム(0.14g)を加え、1 時間撹拌した。

ヨウ化ナトリウム(75mg)を加え、室温で4時間撹拌した。

クロロ(メチルチオ)メタン(48mg)を加え、室温で16時間撹拌した。

酢酸エチルを加え、水で 3 回、飽和食塩水で 1 回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-(4-((メチルスルファニル)メチル)-1-ピペラジニル)-2-オキソエチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 80)(0.10g)をアモルファスとして得た。

 1 H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.92-2.28(2H,m), 2.18(3H,s), 2.58(3H,s), 2.61-2.70(4H,m), 3.30-3.44(1H,m), 3.45-3.76(5H,m), 3.92(2H,s), 4.02-4.15(1H,m), 4.19(1H,d,J=16.2Hz), 4.56(1H,br s), 4.76(1H,d,J=16.2Hz), 6.35-6.37(2H,m), 6.47 (1H,d,J=9.2Hz), 6.87-6.94(1H,m), 7.00-7.07(2 H,m), 7.15(1H,t,J=8.4Hz), 7.24(1H,t,J=8.4Hz), 8.07(1H,s).

[0109]

実施例 81

(化合物 81 の製造)

4-(クロロメチル)-3,5-ジメチルイソオキサゾール (53mg)と炭酸カリウム(0.23g)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩(0.20g)とヨウ化ナトリウム (49mg)を加え、室温で 2 時間 30 分撹拌した。

7.01 - 7.06 (2 H, m),7.15 (1 H, t, J=8.7Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.4Hz), 8.07 (1 H, s).

[0108]

Working Example 80

(Production of compound 80)

chloro (methylthio) methane (53 mg) with in N, N-dimethylformamide (5 ml) solution of potassium carbonate (0.19 g) 1 hour it agitated with room temperature N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7and 8 -tetrahydro pyrido including [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.30 g).

Including potassium carbonate (0.14 g), 1 hour it agitated.

Including sodium iodide (75 mg), 4 hours it agitated with room temperature.

Including chloro (methylthio) methane (48 mg), 16 hours it agitated with room temperature.

Including ethylacetate, with water one time you washed with the thrice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (4 - (methyl sulfanyl)) methyl) - 1 -piperazinyl) -2- oxo ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 80) (0.10 g) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.92 - 2.28 (2 H, m), 2.18 (3 H, s), 2.58 (3 H, s), 2.61 - 2.70
(4 H, m), 3.30 - 3.44 (1 H, m), 3.45 - 3.76 (5 H, m), 3.92 (2
H, s), 4.02 - 4.15 (1 H, m), 4.19 (1 H, d, J=16.2Hz), 4.56 (1
H, brs),4.76 (1 H, d, J=16.2Hz), 6.35 - 6.37 (2 H, m), 6.47
(1 H, d, J=9.2Hz), 6.87 - 6.94 (1 H, m), 7.00 - 7.07 (2 H, m),
7.15(1 H, t, J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.4Hz), 8.07 (1 H, s).

[0109]

Working Example 81

(Production of compound 81)

4 - (chloromethyl) - 3 and 5 -dimethyl isoxazole (53 mg) with in N, N- dimethylformamide (5 ml) solution of potassium carbonate (0.23 g) equivalent of 2 hours 30 it agitated with room temperature N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2-methyl -8-[2 -oxo -2-(1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.20 g) with including the sodium iodide (49 mg).

濃縮し、酢酸エチルを加え、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢 酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-8-[2-(4-((3,5-ジメチル-4-イソオキサゾリル)メチル)-1-ピペラジニル)-2-オキソエチル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 81)(0.13g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.94-2.05(1H,m), 2.10-2.20(1H,m), 2.26(3H,s), 2.34(3H,s), 2.38-2.48(4H,m), 2.44(3H,s), 3.26(2H,s), 3.31-3.38 (1H,m), 3.50-3.68(5H,m), 4.07(1H,d,J=6.9Hz), 4.18(1H,d,J=15.9Hz), 4.55(1H,brs), 4.73(1H,d,J=15.9Hz), 6.35-6.37(2H,m), 6.47(1H,d,J=7.8Hz), 6.89-6.93(1H,m), 7.01(1H,t,J=2.4Hz), 7.04-7.07(1H,m), 7.15(1H,t,J=8.7Hz), 7.24(1H,t,J=8.4Hz), 8.08(1H,s).

[0110]

実施例 82

(化合物 82 の製造)

N,N-ジメチルアクリルアミド(0.10g)とトリエチルアミン(0.35ml)のエタノール(5ml)溶液に N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩(0.30g)を加え、室温で 3 時間撹拌した。

19 時間加熱還流した。

濃縮し、水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ シウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、3-[4-((5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)アセチル)-1-ピペラジニル]-N,N-ジメチルプロパンアミド(化合物 82)(0.22g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.94-2.06(1H,m), 2.12-2.23(1H,m), 2.44(3H,s), 2.47-2.59(6H,m), 2.78(2H,t,J=7.8Hz), 2.96(3H,s), 3.03(3H,s), 3. 31-3.38(1H,m), 3.52-3.70(5H,m), 4.12(1H,d,J=7.2Hz), 4.18(1H,d,J=16.5Hz), 4.52-4.60(1H,m), 4.75(1H,d,J=16.5Hz), 6.34-6.37(2H,m), 6.45-

It concentrated, with water one time it washed with thrice, saturated saline including ethylacetate, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 8 - [2 - (4 - (3 and 5 -dimethyl -4- isooxazolyl)) methyl) - 1 -piperazinyl) -2- oxo ethyl] - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 81) (0.13 g) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.94 - 2.05 (1 H, m), 2.10 - 2.20 (1 H, m), 2.26 (3 H, s),
2.34 (3 H, s), 2.38 - 2.48 (4 H, m), 2.44 (3 H, s), 3.26 (2 H,
s), 3.31 - 3.38 (1 H, m), 3.50 - 3.68 (5 H, m), 4.07 (1 H, d,
J=6.9Hz),4.18 (1 H, d, J=15.9Hz), 4.55 (1 H, brs), 4.73 (1
H, d, J=15.9Hz), 6.35 - 6.37 (2 H, m), 6.47 (1 H, d,
J=7.8Hz), 6.89 - 6.93 (1 H, m),7.01 (1 H, t, J=2.4Hz), 7.04 7.07 (1 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.7Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.4Hz)
8.08 (1 H, s).

[0110]

Working Example 82

(Production of compound 82)

N, N- dimethyl acrylamide (0.10 g) with in ethanol (5 ml) solution of triethylamine (0.35 ml) 3 hours itagitated with room temperature N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido including [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.30 g).

19 hour heating and refluxing it did.

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

You gathered organic layer , washed with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate).

It concentrated, 3 - [4 - (5 - (3 - (3 - chlorophenoxy))] anilino) - 2 - methyl - 6, 7 - dihydropyrido[2 and <math>3 - d] pyrimidine - 8 (5 + 1) - yl) acetyl) - 1 - piperazinyl] - N, N - dimethylpropane amide it acquired (compound 82) (0.22 + g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.94 - 2.06 (1 H, m), 2.12 - 2.23 (1 H, m), 2.44 (3 H, s),
2.47 - 2.59 (6 H, m),2.78 (2 H, t, J=7.8Hz), 2.96 (3 H, s),
3.03 (3 H, s), 3.31 - 3.38 (1 H, m), 3.52 - 3.70 (5 H, m),
4.12 (1 H, d, J=7.2Hz),4.18 (1 H, d, J=16.5Hz), 4.52 - 4.60
(1 H, m), 4.75 (1 H, d, J=16.5Hz), 6.34 - 6.37 (2 H, m), 6.45

6.49(1H,m), 6.89-6.92(1H,m), 7.01(1H,t,J=2.1H z), 7.03-7.06(1H,m), 7.15(1H,t,J=8.7Hz), 7.24 (1H,t,J=8.1Hz), 8.07(1H,s).

[0111]

実施例 83

(化合物 83 の製造)

ボランのテトラヒドロフラン溶液(1.02M、22ml)に 0 deg C で 2-[5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ) -2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5 H)-イル]-N-メチルアセトアミド(0.90g)を加え、2 時間加熱還流した。

0 deg Cで濃塩酸(3.7ml)を加え、70 deg Cで40分撹拌した。

飽和炭酸水素ナトリウム水で中和し、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、ヘキサン:酢酸エチル=1:2 からエタノール:酢酸エチル=1:10)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-[2-(メチルアミノ)エチル]-5,6,7,8-テトラヒ ドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 83) (0.47g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.82-2.18(2H,m), 2.458(3H,s), 2.463(3H,s), 2.84(2H,t,J=6.2Hz), 3.32-3.40(1H,m), 3.47-3.74(2H,m), 3.84-3.98(1 H,m), 4.07-4.17(1H,m), 4.49(1H,brs), 6.34-6.3 8(2H,m), 6.43-6.47(1H,m), 6.91(1H,ddd,J=1.2H z,2.2Hz,8.0Hz), 6.70-7.08(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.0Hz), 7.24(1H,t,J=8.0Hz), 8.02(1H,s).

[0112]

実施例 84

(化合物 84 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-(メチルアミノ)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.20g)、ヨウ化ナトリウム(70mg)、炭酸カリウム(78mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に 2-クロロ-N,N-ジメチルアセトアミド(0.06ml)を加え、室温で 12 時間撹拌した。

濃縮し、水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ

- 6.49 (1 H, m), 6.89- 6.92 (1 H, m), 7.01 (1 H, t, J=2.1Hz), 7.03 - 7.06 (1 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.7Hz) 7.24 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.07 (1 H, s).

[0111]

Working Example 83

(Production of compound 83)

In tetrahydrofuran solution (1.02 M, 22ml) of borane 2 hours heating and refluxing it did with 0 deg C $_2$ - [5 - (3 - (3 -chlorophenoxy) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] -N- methyl acetamide including (0.90 g).

With 0 deg C 40 minutes it agitated with 70 deg C including concentrated hydrochloric acid (3.7 ml).

It neutralized with saturated sodium bicarbonate * water, thrice extracted with the ethylacetate.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From basic, hexane:ethylacetate=1:2 ethanol:ethylacetate=1:10).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (methylamino) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 83) (0.47 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.82 - 2.18 (2 H, m), 2.458 (3 H, s), 2.463 (3 H, s), 2.84 (2
H, t, J=6.2Hz), 3.32 - 3.40(1 H, m), 3.47 - 3.74 (2 H, m),
3.84 - 3.98 (1 H, m), 4.07 - 4.17 (1 H, m), 4.49 (1 H, brs),
6.34 -6.38 (2 H, m), 6.43 - 6.47 (1 H, m), 6.91 (1 H, ddd,
J=1.2Hz, 2.2Hz, 8.0Hz), 6.70 - 7.08 (2 H, m), 7.15 (1 H, t,
J=8.0Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.02 (1 H, s).

[0112]

Working Example 84

(Production of compound 84)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (methylamino) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.20~g), the sodium iodide (70~mg), in N, N- dimethylformamide (5~ml) solution of potassium carbonate (78~mg) 12 hours it agitated with room temperature 2 -chloro -N, N- dimethylacetamide including (0.06~ml).

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

You gathered organic layer, washed with saturated saline,

シウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、2-[(2-(5-(3-(3-クロロフェノキシ)アニリノ)-2-メチル-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル)エチル)(メチル)アミノ]-N,N-ジメチルアセトアミド(化合物 84)(76mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.80-1.94(1H,m), 2.08-2.18(1H,m), 2.42(3H,s), 2.46(3H,s), 2.73 (2H,t,J=6.0Hz), 2.86(3H,s), 2.97(3H,s), 3.26-3. 33(3H,m), 3.44-3.53(1H,m), 3.66-3.74(1H,m), 4.10-4.19(1H,m), 4.44-4.60(2H,m), 6.33-6.38(2 H,m), 6.47-6.50(1H,m), 6.89-6.92(2H,m), 7.00 (1H,t,J=2.1Hz), 7.03-7.06(1H,m), 7.14(1H,t,J=8.1Hz), 7.23(1H,t,J=8.1Hz), 8.00(1H,s).

[0113]

実施例 85

(化合物 85 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-(メチルアミノ)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.20g)、ヨウ化ナトリウム(70mg)、炭酸カリウム(78mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に1-(クロロアセチル)ピロリジン(76mg)を加え、室温で12時間撹拌した。

濃縮し、水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ シウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-(メチル(2-オキソ-2-(1-ピロリジニル)エチル)アミノ)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 85)(152mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 1.73-1.94(5H,m), 2.08-2.19(1H,m), 2.42(3H,s), 2.44(3H,s), 2.64-2.77(2H,m), 3.13(1H,d,J=14.7Hz), 3.22(1H,d,J=14.7Hz), 3.22-3.48(6H,m), 3.67-3.76(1H,m), 4.11-4.21(1H,m), 4.44-4.52(1H,m), 4.56-4.64(1H, m), 6.32-6.36(1H,m), 6.41(1H,t,J=2.4Hz), 6.50-6.52(1H,m), 6.90(1H,dd,J=2.4Hz,8.4Hz), 7.01-7.04(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.1Hz), 7.23(1H,t,J=8.4Hz), 8.00(1H,s).

[0114]

dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic , ethylacetate :ethanol=10:1).

It concentrated, 2 - [(2 - (5 - (3 - (3 - chlorophenoxy)) anilino) - 2 -methyl -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl) ethyl) (methyl) amino] -N, N-dimethylacetamide it acquired (compound 84) (76 mg) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.80 - 1.94 (1 H, m), 2.08 - 2.18 (1 H, m), 2.42 (3 H, s),
2.46 (3 H, s), 2.73(2 H, t, J=6.0Hz), 2.86 (3 H, s), 2.97 (3 H,
s), 3.26 - 3.33 (3 H, m), 3.44 - 3.53 (1 H, m), 3.66 - 3.74 (1
H, m),4.10 - 4.19 (1 H, m), 4.44 - 4.60 (2 H, m), 6.33 - 6.38
(2 H, m), 6.47 - 6.50 (1 H, m), 6.89 -6.92 (2 H, m), 7.00 (1
H, t, J=2.1Hz), 7.03 - 7.06 (1 H, m), 7.14 (1 H, t, J=8.1Hz)
7.23 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.00 (1 H, s).

[0113]

Working Example 85

(Production of compound 85)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (methylamino) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.20 g), the sodium iodide (70 mg), in N, N- dimethylformamide (5 ml) solution of potassium carbonate (78 mg) 12 hours it agitatedwith room temperature 1 - including (chloroacetyl) pyrrolidine (76 mg).

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic , ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 - (methyl (2 -oxo -2- (1 -pyrrolidinyl) ethyl) amino) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 85) (152 mg) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
1.73 - 1.94 (5 H, m), 2.08 - 2.19 (1 H, m), 2.42 (3 H, s),
2.44 (3 H, s), 2.64 -2.77 (2 H, m), 3.13 (1 H, d, J=14.7Hz),
3.22 (1 H, d, J=14.7Hz), 3.22 - 3.48 (6 H, m), 3.67 - 3.76 (1 H, m), 4.11 - 4.21(1 H, m), 4.44 - 4.52 (1 H, m), 4.56 - 4.64
(1 H, m), 6.32 - 6.36 (1 H, m), 6.41 (1 H, t, J=2.4Hz), 6.50
-6.52 (1 H, m), 6.90 (1 H, dd, J=2.4Hz, 8.4Hz), 7.01 - 7.04
(2 H, m), 7.15 (1 H, t, J=8.1Hz) 7.23 (1 H, t, J=8.4Hz), 8.00
(1 H, s).

[0114]

実施例 86

(化合物 86 の製造)

1-アクリロイルピロリジン(0.13g)とトリエチルアミン(0.35ml)のエタノール(5ml)溶液にN-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩(0.30g)を加え、22 時間加熱還流した。

濃縮し、水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集め、飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ シウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチルから酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(4-(3-オキソ-3-(1-ピロリジニル)プロピル)-1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物86)(0.22g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.79-2.24(6H,m), 2.40-2.64(6H,m), 2.44(3H,s), 2.80(2H,t,J=7.0H z), 3.28-3.74(10H,m), 4.05(1H,d,J=6.2Hz), 4.1 9(1H,d,J=16.2Hz), 4.54(1H,brs), 4.73(1H,d,J=16.2Hz), 6.32-6.40(2H,m), 6.44-6.48(1H,m), 6.9 0(1H,ddd,J=1.2Hz,2.2Hz,8.4Hz), 7.00-7.08(2H, m), 7.15(1H,t,J=8.4Hz), 7.24(1H,t,J=7.6Hz), 8. 07(1H,s).

[0115]

実施例 87

(化合物 87 の製造)

1-(4-クロロブタノイル)ピロリジン(0.17g)の N,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に炭酸カリウム <math>(0.46g)、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-8-[2-オキソ-2-(1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン三塩酸塩<math>(0.40g)、3-ウ化ナトリウム(0.10g)を加え、60 deg C で 3 日間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルを加え、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチルから酢酸エチル:エタノール=20:1)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-[2-オキソ-2-(4-(4-オキソ-4-(1-ピロリジニ Working Example 86

(Production of compound 86)

1 -acryloyl pyrrolidine (0.13 g) with 22 hour heating and refluxing it made ethanol (5 ml) solution of triethylamine (0.35 ml) N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido including [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.30 g).

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

You gathered organic layer, washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From basic, ethylacetate ethylacetate:ethanol=10:1).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (4 - (3 -oxo -3- (1 -pyrrolidinyl) propyl) - 1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 86) (0.22 g) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.79 - 2.24 (6 H, m), 2.40 - 2.64 (6 H, m), 2.44 (3 H, s),
2.80 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.28 -3.74 (10 H, m), 4.05 (1 H, d,
J=6.2Hz), 4.19 (1 H, d, J=16.2Hz), 4.54 (1 H, brs), 4.73 (1
H, d, J=16.2Hz), 6.32 - 6.40 (2 H, m), 6.44 -6.48 (1 H, m),
6.90 (1 H, ddd, J=1.2Hz , 2.2Hz , 8.4Hz), 7.00 - 7.08 (2 H,
m), 7.15 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t, J=7.6Hz), 8.07 (1 H,
s).

[0115]

Working Example 87

(Production of compound 87)

1 - In N, N- dimethylformamide (5 ml) solution of (4 -chloro butanoyl) pyrrolidine (0.17 g) 3 -day period it agitated with 60 deg C potassium carbonate (0.46 g), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [2 -oxo -2- (1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine trihydrochloride (0.40 g), including sodium iodide (0.10 g).

It concentrated, with water one time it washed with thrice, saturated saline including ethylacetate, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From basic , ethylacetate ethylacetate :ethanol =20:1).

It concentrated, N-[3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8-[2 -oxo -2-(4 - (4 -oxo -4-(1 -pyrrolidinyl)

ル)ブチル)-1-ピペラジニル)エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 87)(0.11g)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.76-2.24(8H,m), 2.31(2H,t,J=7.0Hz), 2.40-2.56(6H,m), 2.44(3H, s), 3.30-3.74(10H,m), 4.05-4.09(1H,m), 4.19(1 H,d,J=15.6Hz), 4.56(1H,brs), 4.74(1H,d,J=15.6 Hz), 6.35-6.38(2H,m), 6.44-6.48(1H,m), 6.91(1 H,ddd,J=1.2Hz,2.2Hz,8.2Hz), 7.00-7.11(2H,m), 7.15(1H,t,J=8.4Hz), 7.24(1H,t,J=8.0Hz), 8.07(1 H,s).

[0116]

実施例 88

(化合物 88 の製造)

水素化ナトリウム(油性、60%、0.27g)をヘキサンで洗い、N,N-ジメチルホルムアミド(10ml)に懸濁させた。

0 deg C で 2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.50g)を加え、0 deg C で 1 0 分、室温で 10 分撹拌した。

0 deg C で 2-(クロロメチル)-1-プロピル-1H-イミダゾール塩酸塩(0.67g)を加え、徐々に室温に昇温し、12 時間撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで2回抽出した。

有機層を集め飽和食塩水で洗い、硫酸マグネ シウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチルのみ)に付した。

濃縮し、残さに 3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.2g)を加え、トルエン(10ml)に溶かし、p-トルエンスルホン酸一水和物(33mg)を加え、20 時間加熱還流した。

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチル で抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルから酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮して残さをメタノール(10ml)にとかし、シアノ 水素化ホウ素ナトリウム(0.16g)、酢酸(0.14ml) を加え、室温で 45 分撹拌した。 butyl) - 1 -piperazinyl) ethyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 87) (0.11 g) as amorphous.

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.76 - 2.24 (8 H, m), 2.31 (2 H, t, J=7.0Hz), 2.40 - 2.56 (6 H,
m), 2.44 (3 H, s), 3.30 -3.74 (10 H, m), 4.05 - 4.09 (1 H,
m), 4.19 (1 H, d, J=15.6Hz), 4.56 (1 H, brs), 4.74 (1 H, d,
J=15.6Hz), 6.35 - 6.38 (2 H, m),6.44 - 6.48 (1 H, m), 6.91
(1 H, ddd, J=1.2Hz, 2.2Hz, 8.2Hz), 7.00 - 7.11 (2 H, m),
7.15 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.24 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.07 (1 H, s).

[0116]

Working Example 88

(Production of compound 88)

You washed sodium hydride (oily , 60%, 0.27g) with hexane , suspension made N, N- dimethylformamide ($10\ ml$).

With 0 deg C with 0 deg C 10 min it agitated with 10 min, room temperature 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on including (0.50 g).

With 0 deg C temperature rise it made gradually room temperature 2 - (chloromethyl) - 1 -propyl -1H-imidazole acetate including (0.67 g), 12 hours agitated.

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

water layer twice was extracted with ethylacetate.

You gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with the magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only basic, ethylacetate).

It concentrated, in residue it melted in toluene (10 ml) 3 - including(3 -chlorophenoxy) aniline (1.2 g), 20 hour heating and refluxing it did including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (33 mg).

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate .

You washed organic layer with saturated saline , dried with magnesium sulfate .

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate ethylacetate :ethanol =10:1).

Concentrating, it melted residue in methanol (10 ml), 45 minutes itagitated with room temperature sodium cyanoborohydride thorium (0.16 g), including acetic acid (0.14 ml).

濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: エタノール=10:1)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-[(1-プロピル-1H-イミダゾール-2-イル)メ チル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 88)(0.48g)をアモルファスとして 得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 0.88(3H,t,J=7.6Hz), 1.63-1.82(2H,m), 1.86-2.20(2H,m), 2.50(3H, s), 3.49-3.55(2H,m), 3.99(1H,brs), 3.99-4.07(2 H,m), 4.50(1H,brs), 4.91(1H,d,J=15.0Hz), 5.06 (1H,d,J=15.0Hz), 6.31-6.38(2H,m), 6.41-6.46(1 H,m), 6.87-6.92(1H,m), 6.89(1H,d,J=1.4Hz), 6.97(1H,d,J=1.4Hz), 6.99-7.07(2H,m), 7.14(1H,t,J=8.2Hz), 7.23(1H,t,J=8.2Hz), 8.08(1H,s).

[0117]

実施例 89

(化合物 89 の製造)

水素化ナトリウム(油性、60%、0.27g)をヘキサンで洗い、N,N-ジメチルホルムアミド(10ml)に懸濁させた。

0 deg C で 2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(0.50g)を加え、0 deg C で 1 0 分、室温で 10 分撹拌した。

0 deg Cで4-(クロロメチル)-5-メチル-1-プロピル -1H-イミダゾール塩酸塩(0.71g)を加え、1 時間 撹拌した。

濃縮し、水と酢酸エチルを加えて分液した。

水層を酢酸エチルで2回抽出した。

有機層を集め飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチルのみ)に付した。

酢酸エチルを加え、不溶物を濾去した。

ろ液を濃縮し、残さに 3-(3-クロロフェノキシ)アニ リン(0.75g)を加え、トルエン(5ml)に溶かした。

p-トルエンスルホン酸一水和物(22mg)を加え、2 1 時間加熱還流した。 It concentrated, it extracted with ethylacetate including saturated sodium bicarbonate *water.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (ethylacetate :ethanol =10:1).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [(1 -propyl -1H-imidazole -2- yl) methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 88) (0.48 g) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
0.88 (3 H, t, J=7.6Hz), 1.63 - 1.82 (2 H, m), 1.86 - 2.20 (2 H,
m), 2.50 (3 H, s), 3.49 -3.55 (2 H, m), 3.99 (1 H, brs), 3.99
- 4.07 (2 H, m), 4.50 (1 H, brs), 4.91 (1 H, d, J=15.0Hz),
5.06 (1 H, d, J=15.0Hz), 6.31 -6.38 (2 H, m), 6.41 - 6.46 (1 H, m), 6.87 - 6.92 (1 H, m), 6.89 (1 H, d, J=1.4Hz), 6.97 (1 H, d, J=1.4Hz), 6.99 - 7.07(2 H, m), 7.14 (1 H, t, J=8.2Hz),
7.23 (1 H, t, J=8.2Hz), 8.08 (1 H, s).

[0117]

Working Example 89

(Production of compound 89)

You washed sodium hydride (oily, 60%, 0.27g) with hexane, suspension made N, N-dimethylformamide (10 ml).

With 0 deg C with 0 deg C 10 min it agitated with 10 min , room temperature 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on including (0.50 g).

1 hour it agitated with 0 deg C 4 - (chloromethyl) - 5 -methyl -1- propyl -1H-imidazole acetate including (0.71 g).

It concentrated, separating it did including water and ethylacetate .

water layer twice was extracted with ethylacetate.

You gathered organic layer and washed with saturated saline, dried with the magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (Only basic , ethylacetate).

Including ethylacetate, insoluble matter was filtered.

It concentrated filtrate, in residue it melted in toluene (5 ml) 3-including (3-chlorophenoxy) aniline (0.75 g).

Including p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (22 mg), 21 hour heating and refluxing it did.

飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウム で乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルから酢酸エチル:エタノール=10:1)に付した。

濃縮して残さをメタノール(5ml)にとかし、シアノ 水素化ホウ素ナトリウム(70mg)、酢酸(0.06ml) を加え、室温で1時間撹拌した。

濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

有機層を水で2回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付した。

濃縮し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メ チル-8-[(5-メチル-1-プロピル-1H-イミダゾール-4 -イル)メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピ リミジン-5-アミン(化合物 89)(0.27g)をアモルファ スとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 0.94(3H,t,J=7.2Hz), 1.68-1.80(2H,m), 1.85-1.96(1H,m), 1.99-2.10 (1H,m), 2.31(3H,s), 2.49(3H,s), 3.57-3.61(2H, m), 3.76(2H,t,J=7.5Hz), 3.90(1H,d,J=7.2Hz), 4.44-4.50(1H,m), 4.72(1H,d,J=15.0Hz), 4.78(1H, d,J=15.0Hz), 6.30-6.36(2H,m), 6.40-6.44(1H, m), 6.88-6.91(1H,m), 7.00(1H,t,J=1.8Hz), 7.03-7.06(1H,m), 7.13(1H,t,J=8.1Hz), 7.23(1H,t,J=8.1Hz), 7.34(1H,s), 8.00(1H,s).

[0118]

実施例 90

(化合物 90 の製造)

3-フェノキシ安息香酸(0.20g)、2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(0.14g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(0.14g)の N,N-ジメチルホルムアミド(10ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(0.18g)を加え、室温で 12 時間攪拌した。

濃縮し、水を加えて酢酸エチルで3回抽出した。

有機層を集めて飽和食塩水で洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付し、濃縮した。

Including saturated sodium bicarbonate * water, it extracted with ethylacetate.

You washed organic layer with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (From ethylacetate ethylacetate :ethanol =10:1).

Concentrating, it melted residue in methanol (5 ml), 1 hour itagitated with room temperature sodium cyanoborohydride thorium (70 mg), including acetic acid (0.06 ml).

It concentrated, it extracted with ethylacetate including saturated sodium bicarbonate *water.

With water one time you washed organic layer with twice, saturated saline, driedwith magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukaramukuromatogurafii] (basic, ethylacetate).

It concentrated, N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl -8- [(5 -methyl -1- propyl -1H-imidazole -4- yl) methyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido itacquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 89) (0.27 g) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
0.94 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.68 - 1.80 (2 H, m), 1.85 - 1.96 (1 H,
m), 1.99 - 2.10 (1 H, m),2.31 (3 H, s), 2.49 (3 H, s), 3.57 3.61 (2 H, m), 3.76 (2 H, t, J=7.5Hz), 3.90 (1 H, d,
J=7.2Hz), 4.44 - 4.50 (1 H, m),4.72 (1 H, d, J=15.0Hz), 4.78
(1 H, d, J=15.0Hz), 6.30 - 6.36 (2 H, m), 6.40 - 6.44 (1 H,
m), 6.88 - 6.91 (1 H, m), 7.00(1 H, t, J=1.8Hz), 7.03 - 7.06
(1 H, m), 7.13 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.23 (1 H, t, J=8.1Hz) 7.34
(1 H, s), 8.00 (1 H, s).

[0118]

Working Example 90

(Production of compound 90)

3 -phenoxy benzoic acid (0.20 g), 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (0.14 g), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (10 ml) solution of (0.14 g), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including the(3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (0.18 g).

It concentrated, thrice it extracted with ethylacetate including thewater.

Gathering organic layer, you washed with saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate), concentrated.

Page 150 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

残さを酢酸エチルで洗って N-(2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-3-フェノキシベンズアミド(化合物 90)(0.19g)を無色結晶として得た。

mp.235-237 deg C

Washing residue with ethylacetate, N- (2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) - 3 - it acquired the [fenokishibenzuamido] (compound 90) (0.19 g) as colorless crystal.

mp.235-237deg C

元素分析値	C21H20N4O2・0. 1H2Oとして					
elemental analysis values		C21H20N4O2*0.1 H2O doing				
Calcd.		C, 69. 63;		H, 5. 62;	N,	15. 47.
Calcd.		C,69.63;		H,5.62;	-	15.47.
Found		C, 69. 45	;	H, 5. 44	N,	15. 32.
Found		C,69.45	- -	H,5.44	$-\left {N,}\right $	15.32 .

¹H-NMR(CDCl₃,300MHz) δ 2.00-2.24(2H,m), 2.45(3H,s), 3.38-3.58(2H,m), 5.24-5.30(1H,m), 5.44(1H,brs), 6.34(1H,d,J=6.9Hz), 7.00-7.03(2 H,m), 7.11-7.16(2H,m), 7.33-7.50(5H,m), 8.07 (1H,s).

[0119]

実施例 91

(化合物 91 の製造)

水素化ナトリウム(油性、60%、31mg)をヘキサンで洗い、N,N-ジメチルホルムアミド(3ml)に懸濁させた。

エチル [2-メチル-5-((3-フェノキシベンゾイル)ア ミノ)-6,7-ジヒドロピリド<math>[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]アセテート(0.31g)を加え、室温で45分撹拌した。

ヨードメタン(0.11g)の N,N-ジメチルホルムアミド (2ml)溶液を加え、室温で3日間撹拌した。

濃縮し、酢酸エチルで希釈し、水で3回、飽和食塩水で1回洗い、硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル)に付し、さらにシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付した。

濃縮してエチル [2-メチル-5-(メチル(3-フェノキシベンゾイル)アミノ)-6,7-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]アセテート(化合物 91)(82mg)を油状物として得た。

¹H-nmr (CDCl₃, 300MHz);de
2.00 - 2.24 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.38 - 3.58 (2 H, m),
5.24 - 5.30 (1 H, m),5.44 (1 H, brs), 6.34 (1 H, d, J=6.9Hz),
7.00 - 7.03 (2 H, m), 7.11 - 7.16 (2 H, m), 7.33 - 7.50 (5 H, m), 8.07(1 H, s).

[0119]

Working Example 91

(Production of compound 91)

You washed sodium hydride (oily , 60%, 31 mg) with hexane , suspension made N, N- dimethylformamide (3 ml).

Including ethyl [2 -methyl -5- (3 -phenoxy benzoyl) amino) -6, 7-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetate (0.31 g), 45 minutes it agitated with the room temperature.

Including N, N- dimethylformamide (2 ml) solution of iodomethane (0.11 g), 3 -day period it agitated with room temperature .

It concentrated, diluted with ethylacetate, with water one time washed with thrice, saturated saline, dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic, ethylacetate), furthermore attached on [shirikagerukuromatogurafii] (ethylacetate).

Concentrating, it acquired ethyl [2 -methyl -5- (methyl (3 -phenoxy benzoyl) amino) - 6 and 7 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetate (compound 91) (82 mg) as oil.

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 1.23-1.32(3H,m), 1.8-2.4(4H,m), 2.46(3H,s), 2.76-2.87(3H,m), 3. 2-3.8(2H,m), 4.07-4.26(3H,m), 4.40-4.47(1H, m), 4.97(0.5H,brs), 5.91(0.5H,brs), 7.01-7.08(4H,m), 7.15(2H,d,J=19.0Hz), 7.31-7.42(3H,m), 7.87(1H,s).

[0120]

実施例 92

(化合物 92 の製造)

[2-メチル-5-(メチル(3-フェノキシベンゾイル)アミノ)-6,7-ジヒドロピリド<math>[2,3-d]ピリミジン-8(5H)-イル]酢酸(60mg)、2-モルホリン-4-イルエタンアミン<math>(27mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物<math>(32mg)の N,N-ジメチルホルムアミド(3ml)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩<math>(40mg)を加え、室温で 12時間攪拌した。

濃縮し、水を加えて酢酸エチルで 2 回抽出した 後水層に食塩を加えて飽和とし、さらに酢酸エ チルで2回抽出した。

有機層を集めて硫酸マグネシウムで乾燥した。

シリカゲルクロマトグラフィー(塩基性、酢酸エチル:エタノール=10:1)に付し、濃縮して N-メチル-N-[2-メチル-8-(2-((2-(4-モルホリニル)エチル)アミノ)-2-オキソエチル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド<math>[2,3-d]ピリミジン-5-イル[3-3-1]-3-フェノキシベンズアミド(化合物 92)(52mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(CDCl₃,200MHz) δ 2.10-2.28(2H,m), 2.37-2.46(6H,m), 2.48(3H,s), 2.81(3H,brs), 3.3 1-3.40(2H,m), 3.42-3.74(6H,m), 4.10-4.43(2H, m), 4.95(0.5H,brs), 5.82(0.5H,brs), 6.69(1H,br s), 7.00-7.18(6H,m), 7.31-7.39(3H,m), 7.89(1 H,s).

[0121]

実施例 93

(化合物 93 の製造)

5-クロロ-2-メチルピリド[2,3-d]ピリミジン(50mg、0.28mmol)をエタノール(3.0ml)に溶解させ、アニリン(0.040ml)及び濃塩酸(0.045ml)を加えた。

混合物を室温で2.5 時間撹拌した。

反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。

酢酸エチル(100ml)を加えた。

混合物を水(50ml)及び飽和食塩水(30ml)で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
1.23 - 1.32 (3 H, m), 1.8 - 2.4 (4 H, m), 2.46 (3 H, s), 2.76 2.87 (3 H, m),3.2 - 3.8 (2 H, m), 4.07 - 4.26 (3 H, m), 4.40 4.47 (1 H, m), 4.97 (0.5 H, brs), 5.91 (0.5 H, brs), 7.01 -7.08
(4 H, m), 7.15 (2 H, d, J=19.0Hz), 7.31 - 7.42 (3 H, m), 7.87
(1 H, s).

[0120]

Working Example 92

(Production of compound 92)

[2 -methyl -5- (methyl (3 -phenoxy benzoyl) amino) - 6 and 7 -dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -8 (5 H) -yl] acetic acid (60 mg), 2 -morpholine -4- yl ethane amine (27 mg), 1 -hydroxybenzotriazole azole monohydrate to N, N-dimethylformamide (3 ml) solution of the(32 mg), 12 hours it agitated with room temperature 1 -ethyl -3- including (3 -dimethylaminopropyl jp11) carbodiimide acetate (40 mg).

With ethylacetate twice after extracting, it made saturated in the water layer including salt, it concentrated, including waterfurthermore twice extracted with ethylacetate.

Gathering organic layer, it dried with magnesium sulfate.

It attached on [shirikagerukuromatogurafii] (basic , ethylacetate :ethanol =10:1), concentrated and N- methyl -N-[2 -methyl -8- (2 - (4 -morpholinyl) ethyl) amino) - 2 -oxo ethyl) -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl] - 3 - itacquired [fenokishibenzuamido] (compound 92) (52 mg) as amorphous .

¹H-nmr (CDCl₃, 200MHz);de
2.10 - 2.28 (2 H, m), 2.37 - 2.46 (6 H, m), 2.48 (3 H, s),
2.81 (3 H, brs), 3.31 - 3.40 (2 H, m), 3.42 - 3.74 (6 H, m),
4.10 - 4.43 (2 H, m), 4.95 (0.5 H, brs), 5.82 (0.5 H, brs),
6.69 (1 H, brs),7.00 - 7.18 (6 H, m), 7.31 - 7.39 (3 H, m),
7.89 (1 H, s).

[0121]

Working Example 93

(Production of compound 93)

5 -chloro -2- methyl pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine (50 mg , 0.28mmol) in ethanol (3.0 ml), aniline (0.040 ml) and itadded concentrated hydrochloric acid (0.045 ml).

mixture 2.5 hours was agitated with room temperature.

reaction mixture was neutralized with saturated sodium bicarbonate * aqueous solution .

ethylacetate (100 ml) was added.

mixture water (50 ml) and was washed with saturated saline (30 ml), organic layer wasdried with anhydrous magnesium

た。

溶媒を減圧下、留去し、析出した結晶を酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで洗浄し、N-(2-メチルピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アニリン(化合物 93)(60mg)を黄色固体として得た。

元素分析値 C₁₄H₁₂N₄・0.25H₂O として

sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , it washed crystal which wasprecipitated with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , it acquired N- (2 -methyl pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) aniline (compound 93) (60 mg) as yellow solid .

elemental analysis values

C₁₄H₁₂N₄*0.25H₂O doing

Calcd: C,69.84; H,5.23; N,23.27.

Found:C,70.12;H,5.18;N,23.17.

¹H-NMR(200MHz,DMSO-d₆) δ 2.76(3H,s), 6.91 (1H,d,J=5.4Hz), 7.24(1H,dt,J=7.0Hz), 7.39-7.52 (4H,m), 8.63(1H,d,J=5.2Hz), 9.75(1H,s), 9.89 (1H,s).

[0122]

実施例 94

(化合物 94 の製造)

5-クロロ-2-メチルピリド[2,3-d]ピリミジン(144mg、0.80mmol)をエタノール(8.0ml)に溶解させ、2-[(4-メトキシフェニル)スルファニル]アニリン(278mg)及び濃塩酸(0.135ml)を加えた。

混合物を3時間加熱還流した。

反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。

酢酸エチル(150ml)を加えた。

混合物を水(50ml)及び飽和食塩水(30ml)で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、N-[2-[(4-メトキシフェニル)スルファニル]フェニル]-2-メチルピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 94)(45mg)を淡黄色固体として得た。

元素分析値 C21H18N4OS として

Calcd:C,67.36;H,4.85;N,14.96.

Found: C,67.04; H,4.83; N,14.72.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.89(3H,s), 3.75(3 H,s), 6.76-6.82(3H,m), 7.14-7.44(6H,m), 7.69 (1H,br), 8.72(1H,br), 9.42(1H,s).

[0123]

Calcd:C, 69.84;H, 5.23;N, 23.27.

Found:C, 70.12;H, 5.18;N, 23.17.

¹H-nmr (200 MHz, DMSO
-d₆);de 2.76 (3 H, s), 6.91 (1 H, d, J=5.4Hz),
7.24 (1 H, dt, J=7.0Hz), 7.39 - 7.52 (4 H, m), 8.63 (1 H, d,
J=5.2Hz), 9.75(1 H, s), 9.89 (1 H, s).

[0122]

Working Example 94

(Production of compound 94)

5 -chloro -2- methyl pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine (144 mg, 0.80mmol) in ethanol (8.0 ml), 2 - [(4 -methoxyphenyl) sulfanyl] aniline (278 mg) and it added concentrated hydrochloric acid (0.135 ml).

mixture was done 3 hours heating and refluxing.

reaction mixture was neutralized with saturated sodium bicarbonate * aqueous solution .

ethylacetate (150 ml) was added.

mixture water (50 ml) and was washed with saturated saline (30 ml), organic layer wasdried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1*ethylacetate:ethanol=20:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate-diisopropyl ether jp11, N-[2-[(4-methoxyphenyl)]] sulfanyl] phenyl] - 2-methyl pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 94) (45 mg) as pale yellow solid.

elemental analysis values

C₂₁H₁₈N₄OS doing

Calcd:C, 67.36;H, 4.85;N, 14.96.

Found:C, 67.04;H, 4.83;N, 14.72.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
2.89 (3 H, s), 3.75 (3 H, s), 6.76 - 6.82 (3 H, m), 7.14 - 7.44
(6 H, m), 7.69(1 H, br), 8.72 (1 H, br), 9.42 (1 H, s).

[0123]

実施例 95

(化合物 95 の製造)

5-クロロ-2-メチルピリド[2,3-d]ピリミジン(313mg、1.74mmol)をエタノール(20ml)に溶解させ、2-(フェニルスルファニル)アニリン(1.75g)及び 4 規定塩酸-酢酸エチル(0.87ml)を加えた。

混合物を 60 deg C で 30 分間撹拌した。

反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。

酢酸エチル(150ml)を加えた。

混合物を水(40ml)及び飽和食塩水(25ml)で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→酢酸エチル)で精製し、2-メチル-N-[2-[(フェニルスルファニル)フェニル]ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 95)(188mg)をアモルファスとして得た。 1 H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 2.91(3H,s), 7.04(1H,d,J=5.4Hz), 7.15-7.24(6H,m), 7.45-7.5 1(2H,m), 7.58(1H,dd,J=8.0,1.4Hz), 7.67(1H,dd,J=7.8,1.5Hz), 8.78(1H,d,J=5.7Hz), 9.12(1H,s).]

[0124]

実施例 96

(化合物 96 の製造)

2-メチル-N-[2-[(フェニルスルファニル)フェニル] ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(185mg、0.54mm ol)を酢酸エチル(0.30ml)を加えた。混合物を室温で 1 2 時間撹拌した。反応混合物を濾過し、2-メチル-N-[2-[(フェニルスルファニル)フェニル]ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン 2 塩酸塩(化合物 96)(193 mg)を黄色固体として得た。元素分析値 C_{20} H₁₆ N₄S・2HCI・0.33H₂O として Calcd:C,56.75;H,4.4 4;N,13.24.Found:C,56.54;H,4.23;N,13.46. 1 H-NM R(300MHz,DMSO- 1 d6) 3 2 2.85(3 3H, 3 5), 3 6.38(3 1H, 3 7, 3 7.51(3 6H, 3 7), 3 7.51(3 7), 3 8.46(3 71H, 3 7), 3 8.46(3 8), 3 9.46(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9.51(3 9), 3 9), 3 9.51(3 9), 3

[0125]

実施例 97

(化合物 97 の製造)

8-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(298mg、1.83mmol)、2-[(4-ブロモフェニル)スルファニル]アニリン(1.54g)及び p-トルエン

Working Example 95

(Production of compound 95)

5 -chloro -2- methyl pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine (313 mg , 1.74mmol) in ethanol (20 ml), 2 - (phenyl sulfanyl) aniline (1.75 g) and it added 4 normal hydrochloric acid -ethylacetate (0.87 ml).

mixture 30 min was agitated with 60 deg C.

reaction mixture was neutralized with saturated sodium bicarbonate * aqueous solution .

ethylacetate (150 ml) was added.

mixture water (40 ml) and was washed with saturated saline (25 ml), organic layer wasdried with anhydrous magnesium sulfate.

Under vacuum, to remove solvent, to refine residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*ethylacetate), 2-methyl-N-[2-It acquired [(phenyl sulfanyl) phenyl] pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 95) (188 mg) as amorphous. ¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de 2.91 (3 H, s), 7.04 (1 H, d, J=5.4Hz), 7.15-7.24 (6 H, m), 7.45-7.51 (2 H, m), 7.58(1 H, dd, J=8.0, 1.4Hz), 7.67 (1 H,

dd, J=7.8, 1.5Hz), 8.78 (1 H, d, J=5.7Hz), 9.12 (1 H, s).

[0124]

Working Example 96

(Production of compound 96)

2 -methyl -N- [2 - Melting [(phenyl sulfanyl) phenyl] pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (185 mg , 0.54mmol) in ethylacetate (11 ml), it added 4 normal hydrochloric acid -ethylacetate (0.30 ml). mixture 12 hours was agitated with room temperature . To filter reaction mixture , 2 -methyl -N-[2 - It acquired [(phenyl sulfanyl) phenyl] pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine dihydrochloride (compound 96) (193 mg) as yellow solid . As elemental analysis values C₂₀H₁₆N₄S*2HCl *0.33H₂O Calcd:C, 56.75;H, 4.44;N, 13.24.Found:C, 56.54;H, 4.23;N, 13.46.<sup>1</sub>H-nmr (300 MHz , DMSO -d₆);de 2.85 (3 H, s), 6.38 (1 H, d, J=6.3Hz), 7.31 (6 H, br), 7.53 (3 H, br), 8.46 (1 H, d, J=7.5Hz),10.17 (1 H, s), 12.03 (1 H, br).]]

[0125]

Working Example 97

(Production of compound 97)

8 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (298 mg, 1.83mmol), 2 - [(4 -bromophenyl) sulfanyl] aniline (1.54 g) and p-toluenesulfonic acid acid

Page 154 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

スルホン酸ー水和物(35mg)をトルエン(10ml)に 混合させた。

混合物を 130 deg C で 24 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(200ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)、水(50m l)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(5.0ml)に溶 解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(10ml)及び亜鉛 (1.83g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(20 0ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(50 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→1:1→酢酸エチル)で精製し、さらにエーテル・ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、N-[2-[(4-ブロモフェニル)スルファニル]フェニル]-8-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 97)(161mg)をオレンジ色結晶として得た。

mp113 deg C.

元素分析値 C20H19BrN4S として

Calcd:C,56.21;H,4.48;N,13.11.

Found: C,56.45; H,4.33; N,13.17.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.91-2.05(2H,m), 3.02-3.15(1H,m), 3.09(3H,s), 3.21-3.32(1H,m), 4.53-4.61(1H,m), 4.89(1H,d,J=7.4Hz), 6.73-6. 91(4H,m), 7.28-7.33(2H,m), 7.37(1H,td,J=7.8,1. 4Hz), 7.52(1H,dd,J=7.7,1.5Hz), 7.93(1H,s), 8.4 9(1H,s).IR(KBr)1597,1557,1524,1499,1472,145 1,1404,1377,1316,1007cm⁻¹.

[0126]

実施例 98

(化合物 98)

2,8-ジエチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(461mg、2.25mmol)、2-[(4-ブロモフェニル)スルファニル]アニリン(1.89g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(43mg)をトルエン(15ml)

monohydrate (35 mg) was mixed to toluene (10 ml).

mixture 24 hours was agitated with 130 deg C.

After adding ethylacetate (200 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml), thewater (50 ml) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF (5.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml) and zinc (1.83 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (200 ml), thewater (100 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*1:1*ethylacetate), furthermore did recrystallization with ether-diisopropyl ether jp11, N-[2-[(4-bromophenyl) sulfanyl]phenyl]-8-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 97) (161 mg) as orange crystal.

mp113deg C.

elemental analysis values

C₂₀H₁₉BrN₄S doing

Calcd:C, 56.21;H, 4.48;N, 13.11.

Found:C, 56.45;H, 4.33;N, 13.17.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.91 - 2.05 (2 H, m), 3.02 - 3.15 (1 H, m), 3.09 (3 H, s),
3.21 - 3.32 (1 H, m),4.53 - 4.61 (1 H, m), 4.89 (1 H, d,
J=7.4Hz), 6.73 - 6.91 (4 H, m), 7.28 - 7.33 (2 H, m), 7.37 (1
H, td, J=7.8, 1.4Hz), 7.52(1 H, dd, J=7.7, 1.5Hz), 7.93 (1 H,
s), 8.49 (1 H, s).IR (KBr) 1597, 1557, 1524, 1499, 1472,
1451,1404, 1377, 1316 and 1007 cm ⁻¹.

[0126]

Working Example 98

(compound 98)

2 and 8 -diethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (461 mg , 2.25mmol), 2 - [(4 -bromophenyl) sulfanyl] aniline (1.89 g) and the p-toluenesulfonic acid acid

に混合させた。

混合物を130 deg Cで18.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(200ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)、水(50m 1)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶 解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (2.25g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(20 0ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(50 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、N-[2-[(4-ブロモフェニル)スルファニル]フェニル]-2,8-ジエチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 98)(809mg)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) & 1.07(3H,t,J=7.1Hz), 1.29(3H,t,J=7.7Hz), 1.80-2.02(2H,m), 2.72(2 H,q,J=7.5Hz), 2.99-3.26(2H,m), 3.50-3.73(2H, m), 4.56(1H,q-like), 4.90(1H,d,J=6.6Hz), 6.72-6.87(4H,m), 7.25-7.40(3H,m), 7.51(1H,dd,J=7. 8,1.4Hz), 7.92(1H,s).

[0127]

実施例 99

(化合物 99 の製造)

2,8-ジエチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(2.50g、12.2mmol)、3-アミノベンゾニトリル(4.32g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(0.23g)をトルエン(65ml)に混合させた。

混合物を130 deg Cで38.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(500ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(100ml)、水(100 ml)及び飽和食塩水(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(65ml) に溶解させた。 monohydrate (43 mg) was mixed to toluene (15 ml).

mixture 18.5 hours was agitated with 130 deg C.

After adding ethylacetate (200 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml), thewater (50 ml) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF ($6.0\ ml$).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (2.25 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (200 ml), thewater (100 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1), N-[2-[(4-bromophenyl)] sulfanyl] phenyl] - 2 and 8-diethyl - 5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine - 5-amine (compound 98) (809 mg) as yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.07 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.29 (3 H, t, J=7.7Hz), 1.80 - 2.02 (2
H, m), 2.72 (2 H, q, J=7.5Hz), 2.99 - 3.26(2 H, m), 3.50 3.73 (2 H, m), 4.56 (1 H, q-like), 4.90 (1 H, d, J=6.6Hz),
6.72 - 6.87 (4 H, m), 7.25 - 7.40 (3 H, m), 7.51 (1 H, dd,
J=7.8, 1.4Hz), 7.92 (1 H, s).

[0127]

Working Example 99

(Production of compound 99)

2 and 8 -diethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (2.50 g, 12.2mmol), 3 -amino benzonitrile (4.32 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.23 g) was mixed to toluene (65 ml).

mixture 38.5 hours was agitated with 130 deg C.

After adding ethylacetate (500 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (100 ml), thewater (100 ml) and you washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol (65 ml).

水素化ホウ素ナトリウム(0.74g)を室温で加えた。

混合物を室温で1時間撹拌した。

アセトン(20ml)を加え、過剰の水素化ホウ素ナトリウムを処理した。

酢酸エチル(600ml)を加えた後、水(200ml×2) 及び飽和食塩水(100ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→3:2→1:1)で精製し、3-[(2,8-ジエチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]ベンゾニトリル(化合物99)(2.28g)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.19(3H,t,J=7.1Hz), 1.30(3H,t,J=7.5Hz), 1.89-2.14(2H,m), 2.73(2 H,q,J=7.5Hz), 3.32-3.53(2H,m), 3.62-3.82(2H, m), 3.99(1H,d,J=6.2Hz), 4.52(1H,q,J=4.9Hz), 6.82-6.88(2H,m), 6.99-7.03(1H,m), 7.26(1H,t,J=7.8Hz), 8.01(1H,s).

IR(KBr)2228,1601,1553,1514,1431,1354cm⁻¹.

[0128]

実施例 100

(化合物 100 の製造)

3-[(2,8-ジエチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-5-イル)アミノ]ベンゾニトリル(518mg、 1.69mmol)をエタノール(25ml)に溶解させ、水(5.0ml)及び水酸化カリウム(331mg)を加えた。

混合物を 90 deg C で 19 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(50m l)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:3→酢酸エチル:エタノール=20:1→10:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル-ヘキサンで再結晶を行い、3-[(2,8-ジエチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ「ベンズアミド(化合物 100)(308mg)を無色結晶として得た。

mp121-124 deg C.

元素分析値 C₁₈H₂₃N₅O・0.5EtOAc として

sodium borohydride * (0.74 g) was added with room temperature .

mixture 1 hour was agitated with room temperature.

Including acetone (20 ml), sodium borohydride * of excess was treated.

After adding ethylacetate (600 ml), water ($200 \text{ ml} \times 2$) and you washed with saturated saline (100 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =3:1 *3:2*1:1), 3 - it acquired [(2 and 8 -diethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] benzonitrile (compound 99) (2.28 g) as yellow oyl .

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.19 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.30 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.89 - 2.14 (2
H, m), 2.73 (2 H, q, J=7.5Hz), 3.32 - 3.53(2 H, m), 3.62 3.82 (2 H, m), 3.99 (1 H, d, J=6.2Hz), 4.52 (1 H, q,
J=4.9Hz), 6.82 - 6.88 (2 H, m), 6.99 - 7.03 (1 H, m), 7.26 (1
H, t, J=7.8Hz), 8.01 (1 H, s).

IR (KBr) 2228, 1601, 1553, 1514, 1431 and 1354 cm ⁻¹.

[0128]

Working Example 100

(Production of compound 100)

3 - Melting [(2 and 8 -diethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] benzonitrile (518 mg, 1.69mmol) in ethanol (25 ml), water (5.0 ml) and itadded potassium hydroxide (331 mg).

mixture 19 hours was agitated with 90 deg C.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (150 ml), water (50 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:3 *ethylacetate :ethanol =20:1*10:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether ** hexane , 3 - itacquired [(2 and 8 -diethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] benzamide (compound 100) (308 mg) as colorless crystal .

mp121-124deg C.

elemental analysis values

Calcd:C,65.02;H,7.37;N,18.96.

Found: C,65.07; H,7.42; N,19.20.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.19(3H,t,J=7.1Hz), 1.30(3H,t,J=7.5Hz), 1.90-2.16(2H,m), 2.74(2 H,q,J=7.5Hz), 3.31-3.53(2H,m), 3.62-3.81(2H,m), 3.88(1H,d,J=6.6Hz), 4.60(1H,q,J=5.1Hz), 5.57(1H,br), 6.05(1H,br), 6.81(1H,dd,J=7.6,2.0 Hz), 7.03-7.07(1H,m), 7.19-7.29(2H,m), 8.02(1 H,s).

IR(KBr)1661,1599,1553,1514,1429,1377,1354c m⁻¹.

[0129]

実施例 101

(化合物 101 の製造)

2,8-ジェチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(350 mg, 1.71 mmol)、2-[(6-メチルピリジン-3-イル)オキシ]アニリン(1.02g)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(96 mg)をトルエン(12 ml)に混合させた。

混合物を130 deg Cで29.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(200ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)、水(50m I)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(8.0ml)に溶 解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(16ml)及び亜鉛 (1.71g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(20 0ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(50 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル)で精製し、さらにエーテル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、2,8-ジエチル-N-[2-[(6-メチル-3-ピリジニル)オキシ]フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 101)(129mg)を無色結晶として得た。

C₁₈H₂₃N₅O*0.5EtOAc doing

Calcd:C, 65.02;H, 7.37;N, 18.96.

Found:C, 65.07;H, 7.42;N, 19.20.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.19 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.30 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.90 - 2.16 (2
H, m), 2.74 (2 H, q, J=7.5Hz), 3.31 - 3.53(2 H, m), 3.62 3.81 (2 H, m), 3.88 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.60 (1 H, q,
J=5.1Hz), 5.57 (1 H, br), 6.05 (1 H, br), 6.81 (1 H, dd,
J=7.6, 2.0Hz), 7.03-7.07 (1 H, m), 7.19 - 7.29 (2 H, m),
8.02 (1 H, s).

IR (KBr) 1661, 1599, 1553, 1514, 1429, 1377 and 1354 cm ⁻¹.

[0129]

Working Example 101

(Production of compound 101)

2 and 8 -diethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (350 mg, 1.71mmol), 2 - [(6 -methylpyridine -3- yl) oxy] aniline (1.02 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (96 mg) was mixed to toluene (12 ml).

mixture 29.5 hours was agitated with 130 deg C.

After adding ethylacetate (200 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml), thewater (50 ml) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF ($8.0\ ml$).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (16 ml) and zinc (1.71 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (200 ml), thewater (100 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1*ethylacetate), furthermore did recrystallization with ether -diisopropyl ether jp11 , 2 and 8 -diethyl -N- [2 - [(6 -methyl -3- pyridinyl) oxy] phenyl] - 5,6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 101) (129 mg) as colorless crystal .

mp100-106 deg C.

元素分析値 C23H27N5O・0.1H2O として

Calcd:C,70.60;H,7.01;N,17.90.

Found: C, 70.40; H, 6.88; N, 17.72.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.13(3H,t,J=7.0Hz), 1.28(3H,t,J=7.6Hz), 1.89-2.15(2H,m), 2.52(3 H,s), 2.72(2H,q,J=7.6Hz), 3.31-3.39(2H,m), 3.6 7(2H,dq,J=2.9, 7.0Hz), 4.21(1H,d,J=6.2Hz), 4.5 6(1H,br), 6.68(1H,t,J=6.7Hz), 6.78-6.90(2H,m), 7.04-7.14(3H,m), 8.02(1H,s), 8.25(1H,d,J=2.2 Hz).

IR(KBr)1595,1553,1512,1483,1435,1422,1250,1 229cm⁻¹.

[0130]

実施例 102

(化合物 102 の製造)

8-エチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(530mg、2.99mmol)、2-(フェニルスルファニル)アニリン(1.81g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(114mg)をトルエン(15ml)に混合させた。

混合物を 130 deg C で 36 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(300ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)、水(50m l)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(15ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(30ml)及び亜鉛 (2.99g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(20 0ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(50 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→2:1)で精製し、さらにエーテル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、8-エチル-N-[2-(フェニルスルファニル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 102)(134m

mp100-106deg C.

elemental analysis values C₂₃H₂₇N₅O*0.1 H₂O doing

Calcd:C, 70.60;H, 7.01;N, 17.90.

Found: C, 70.40; H, 6.88; N, 17.72.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.13 (3 H, t, J=7.0Hz), 1.28 (3 H, t, J=7.6Hz), 1.89 - 2.15 (2
H, m), 2.52 (3 H, s), 2.72 (2 H, q, J=7.6Hz), 3.31- 3.39 (2 H,
m), 3.67 (2 H, dq, J=2.9, 7.0Hz), 4.21 (1 H, d, J=6.2Hz),
4.56 (1 H, br), 6.68 (1 H, t, J=6.7Hz), 6.78 - 6.90 (2 H, m),
7.04 -7.14 (3 H, m), 8.02 (1 H, s), 8.25 (1 H, d, J=2.2Hz).

IR (KBr) 1595, 1553, 1512, 1483, 1435, 1422, 1250 and 1229 cm ⁻¹.

[0130]

Working Example 102

(Production of compound 102)

8 -ethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (530 mg, 2.99mmol), 2 - (phenyl sulfanyl) aniline (1.81 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (114 mg) was mixed to toluene (15 ml).

mixture 36 hours was agitated with 130 deg C.

After adding ethylacetate (300 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml), thewater (50 ml) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF (15 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (30 ml) and zinc (2.99 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (200 ml), thewater (100 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:1 *2:1), furthermore did recrystallization with ether -diisopropyl ether jp11, 8 -ethyl -N- [2 - (phenyl sulfanyl) phenyl] - 5, 6, 7and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 102) (134 mg) as pale

g)を淡黄色結晶として得た。

mp94-95 deg C.

元素分析値 C21H22N4S として

Calcd: C,69.58; H,6.12; N,15.46.

Found: C,69.51; H,6.12; N,15.46.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.09(3H,t,J=7.0Hz), 1.83-2.05(2H,m), 3.04-3.29(2H,m), 3.48-3.67 (2H,m), 4.50-4.58(1H,m), 4.93(1H,d,J=7.8Hz), 6.73-6.84(2H,m), 6.99-7.04(2H,m), 7.11-7.24(3 H,m), 7.36(1H,t,J=7.7Hz), 7.55(1H,dd,J=7.4,1.6 Hz), 7.84(1H,s), 8.45(1H,s).

IR(KBr)1593,1549,1518,1499,1478,1451,1439,1 383,1354,743cm⁻¹.

[0131]

実施例 103

(化合物 103)

8-エチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(499mg、2.82mmol)、4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(1.86g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(107mg)をトルエン(15ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 22 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(200ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)、水(50m l)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(15ml) に溶解させた。

水素化ホウ素ナトリウム(213mg)を加えた。

混合物を室温で30分間撹拌した。

アセトン(2.0ml)を加え、過剰の水素化ホウ素ナトリウムを処理した後、混合物を減圧下、濃縮した。

酢酸エチル(100ml)を加えた後、水(50ml×2)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→ 2:1→1:1→酢酸エチル)で精製し、N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-8-エチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 103)(9 yellow crystal.

mp94-95deg C.

elemental analysis values

C₂₁H₂₂N₄S doing

Calcd:C, 69.58;H, 6.12;N, 15.46.

Found: C, 69.51; H, 6.12; N, 15.46.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.09 (3 H, t, J=7.0Hz), 1.83 - 2.05 (2 H, m), 3.04 - 3.29 (2 H,
m), 3.48 - 3.67 (2 H, m),4.50 - 4.58 (1 H, m), 4.93 (1 H, d,
J=7.8Hz), 6.73 - 6.84 (2 H, m), 6.99 - 7.04 (2 H, m), 7.11 7.24(3 H, m), 7.36 (1 H, t, J=7.7Hz), 7.55 (1 H, dd, J=7.4,
1.6Hz), 7.84 (1 H, s), 8.45 (1 H, s).

IR (KBr)

159,315,491,518,149,914,781,451,143,913,831,354,743 cm ⁻¹.

[0131]

Working Example 103

(compound 103)

8 -ethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (499 mg, 2.82mmol), 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (1.86 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (107 mg) was mixed to toluene (15 ml).

mixture 22 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (200 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml), thewater (50 ml) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol (15 ml).

sodium borohydride * (213 mg) was added.

mixture 30 min was agitated with room temperature.

Including acetone (2.0 ml), after treating sodium borohydride * of excess, the mixture was concentrated under vacuum.

After adding ethylacetate (100 ml), water (50 ml X 2) and you washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate .

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:1 *2:1*1:1*ethylacetate), N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] - 8 -ethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 103) (92 mg) as

2mg)を茶色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.21(3H,t,J=7.0Hz), 1.95-2.16(2H,m), 3.32-3.61(2H,m), 3.69(2H,d q,J=2.5,7.0Hz), 3.90(1H,t,J=3.7Hz), 4.51(1H,t,J=4.4Hz), 6.64-6.71(2H,m), 6.83-7.06(4H,m), 7. 19-7.26(2H,m), 8.11(1H,s), 8.49(1H,s).

[0132]

実施例 104

(化合物 104 の製造)

8-エチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(303mg、1.71mmol)、2-[(6-メチルピリジン-3-イル)オキシ]アニリン(1.03g)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(33mg)をトルエン(10ml)に混合させた。

混合物を 120 deg Cで 13 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(40ml)及び飽和 食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(5.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(10ml)及び亜鉛 (1.77g)を加えた。

混合物を 70 deg C で 4 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(15 0ml)を加えた後、水(75ml×2)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:2→1:2→酢酸エチル)で精製し、さらに酢酸エチル-ヘキサンで再結晶を行い、N-(8-エチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-[2-[(6-メチル-3-ピリジニル)オキシ]フェニル]アミン(化合物 104)(400mg)を淡黄色結晶として得た。

mp108-109 deg C.

元素分析値 C₂₁H₂₃N₅O・0.33H₂Oとして

elemental analysis values

C₂₁H₂₃N₅O*0.33H₂O doing

Calcd: C,68.65; H,6.49; N,19.06.

Found: C,68.50; H,6.50; N,19.05.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.15(3H,t,J=7.2Hz), 1.98-2.17(2H,m), 2.52(3H,s), 3.36-3.42(2H, the brown color oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.21 (3 H, t, J=7.0Hz), 1.95 - 2.16 (2 H, m), 3.32 - 3.61 (2 H, m), 3.69 (2 H, dq, J=2.5, 7.0Hz), 3.90(1 H, t, J=3.7Hz), 4.51
(1 H, t, J=4.4Hz), 6.64 - 6.71 (2 H, m), 6.83 - 7.06 (4 H, m),
7.19 - 7.26 (2 H, m), 8.11 (1 H, s),8.49 (1 H, s).

[0132]

Working Example 104

(Production of compound 104)

8 -ethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (303 mg , 1.71mmol), 2 - [(6 -methylpyridine -3- yl) oxy] aniline (1.03 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (33 mg) was mixed to toluene (10 ml).

mixture 13 hours was agitated with 120 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (40 ml) and youwashed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF (5.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml) and zinc (1.77 g) was added.

mixture 4 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (150 ml), thewater (75 ml X 2) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =3:2*1:2*ethylacetate), furthermore did recrystallization with ethylacetate -hexane, N-(8-ethyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3-d] pyrimidine-5-yl)-N-itacquired [2-[(6-methyl-3-pyridinyl) oxy] phenyl] amine (compound 104) (400 mg) as pale yellow crystal.

mp108-109deg C.

Calcd:C, 68.65;H, 6.49;N, 19.06.

Found:C, 68.50;H, 6.50;N, 19.05.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.15 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.98 - 2.17 (2 H, m), 2.52 (3 H, s),

m), 3.65(2H,q,J=7.1Hz), 4.23(1H,d,J=6.8Hz), 4.59-4.64(1H,m), 6.66-6.90(3H,m), 7.04-7.16(3H,m), 8.07(1H,s), 8.25(1H,d,J=2.6Hz), 8.47(1H,s).

IR(KBr)1597,1551,1518,1485,1443,1385,1248,1 229cm⁻¹.

[0133]

実施例 105

(化合物 105 の製造)

8-エチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(302mg、1.70mmol)、3-アミノ-2-メトキシジベンゾ[b,d]フラン(1.09g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)をトルエン(17ml)に混合させた。

混合物を 120 deg C で 12.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(8.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(16ml)及び亜鉛 (1.70g)を加えた。

混合物を 70 deg C で 2.5 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(20 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→1:2)で精製し、さらに酢酸エチルで再結晶を行い、8-エチル-N-(2-メトキシジベンゾ[b,d]フラン-3-イル)-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 105)(352mg)を淡オレンジ色結晶として得た。

mp169-170 deg C.

元素分析値 C22H22N4O2 として

Calcd:C,70.57;H,5.92;N,14.96.

Found: C,70.31; H,6.14; N,14.86.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.23(3H,t,J=7.2Hz),

3.36 - 3.42 (2 H, m), 3.65(2 H, q, J=7.1Hz), 4.23 (1 H, d, J=6.8Hz), 4.59 - 4.64 (1 H, m), 6.66 - 6.90 (3 H, m), 7.04 - 7.16 (3 H, m), 8.07 (1 H, s), 8.25 (1 H, d, J=2.6Hz), 8.47 (1 H, s).

IR (KBr) 1597, 1551, 1518, 1485, 1443, 1385, 1248 and 1229 cm ⁻¹.

[0133]

Working Example 105

(Production of compound 105)

8 -ethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (302 mg, 1.70mmol), 3 -amino -2- methoxy di benzo [b, d] furan (1.09 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (17 ml).

mixture 12.5 hours was agitated with 120 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF (8.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (16 ml) and zinc (1.70 g) was added.

mixture 2.5 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (100 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*1:2), furthermore did recrystallization with ethylacetate, 8-ethyl-N-(2-methoxy di benzo [b, d] furan -3-yl)-5, 6, 7and 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 105) (352 mg) as pale orange crystal.

mp169-170deg C.

elemental analysis values

C₂₂H₂₂N₄O₂ doing

Calcd:C, 70.57;H, 5.92;N, 14.96.

Found:C, 70.31;H, 6.14;N, 14.86.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de

2.05-2.09(1H,m), 2.19-2.26(1H,m), 3.34-3.58 (2H,m), 3.72(2H,q,J=7.1Hz), 3.95(3H,s), 4.64 (2H,br), 6.91(1H,s), 7.24-7.36(3H,m), 7.45-7.5 1(1H,m), 7.76-7.80(1H,m), 8.15(1H,s), 8.53(1 H,s).

IR(KBr)1597,1551,1516,1485,1443,1298,1165c m⁻¹.

[0134]

実施例 106

(化合物 106 の製造)

8-エチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(299mg、1.69mmol)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.11g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(32mg)をトルエン(17ml)に混合させた。

混合物を 120 deg Cで 12.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m I)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(8.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(16ml)及び亜鉛 (1.69g)を加えた。

混合物を70 deg Cで3時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(20 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→ 1:1)で精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-8-エチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 106)(288mg)をオレンジ色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.20(3H,t,J=7.1Hz), 1.91-2.16(2H,m), 3.34-3.56(2H,m), 3.69(2H,d q,J=2.6,7.1Hz), 3.82(1H,br), 4.51(1H,brs), 6.35 -6.47(3H,m), 6.89-6.95(1H,m), 7.01-7.08(1H, m), 7.13-7.29(3H,m), 8.10(1H,s), 8.49(1H,s).

IR(KBr)1597,1549,1520,1472,1223,1150cm⁻¹.

[0135]

1.23 (3 H, t, J=7.2Hz), 2.05 - 2.09 (1 H, m), 2.19 - 2.26 (1 H, m), 3.34 - 3.58 (2 H, m), 3.72 (2 H, q, J=7.1Hz), 3.95 (3 H, s), 4.64 (2 H, br), 6.91 (1 H, s), 7.24 - 7.36 (3 H, m), 7.45 - 7.51 (1 H, m), 7.76 - 7.80 (1 H, m), 8.15 (1 H, s), 8.53 (1 H, s).

IR (KBr) 1597, 1551, 1516, 1485, 1443, 1298 and 1165 cm ⁻¹.

[0134]

Working Example 106

(Production of compound 106)

8 -ethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (299 mg , 1.69mmol), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (1.11 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (17 ml).

mixture 12.5 hours was agitated with 120 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF (8.0 $\rm ml$).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (16 ml) and zinc (1.69 g) was added.

mixture 3 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (100 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =2:1*1:1), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 8 -ethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 106) (288 mg) as the orange oyl .

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.20 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.91 - 2.16 (2 H, m), 3.34 - 3.56 (2 H,
m), 3.69 (2 H, dq, J=2.6, 7.1Hz), 3.82(1 H, br), 4.51 (1 H,
brs), 6.35 - 6.47 (3 H, m), 6.89 - 6.95 (1 H, m), 7.01 - 7.08
(1 H, m), 7.13 -7.29 (3 H, m), 8.10 (1 H, s), 8.49 (1 H, s).

IR (KBr) 1597, 1549, 1520, 1472, 1223 and 1150 cm ⁻¹.

[0135]

実施例 107

(化合物 107 の製造)

8-エチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(296mg、1.67mmol)、3-[(6-メチルピリジン-3-イル)オキシ]アニリン(1.00g)及びp-トルエンスルホン酸ー水和物(16mg)をトルエン(17ml)に混合させた。

混合物を 120 deg C で 11.5 時間撹拌した。

p-トルエンスルホン酸一水和物(16mg)を追加し、さらに 120 deg C で 5.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.67g)を加えた。

混合物を70 deg Cで3.5 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(25 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、N-(8-エチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N-[3-[(6-メチル-3-ピリジニル)オキシ]フェニル]アミン(化合物 107)(160mg)を淡黄色結晶として得た。

mp128-130 deg C.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.20(3H,t,J=7.2Hz), 1.97-2.00(1H,m), 2.07-2.13(1H,m), 2.54(3H, s), 3.35-3.51(2H,m), 3.68(2H,quintet,J=6.5Hz), 3.81(1H,d,J=6.0Hz), 4.51(1H,q-like), 6.32(1H, s), 6.33(1H,d,J=6.3Hz), 6.43(1H,d,J=7.2Hz), 7.11-7.17(2H,m), 7.24-7.26(1H,m), 8.10(1H,s), 8.31(1H,d,J=3.3Hz), 8.49(1H,s).

IR(KBr)1599,1549,1520,1483,1231,1150cm⁻¹.

[0136]

実施例 108

Working Example 107

(Production of compound 107)

8 -ethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (296 mg , 1.67mmol), 3 - [(6 -methylpyridine -3- yl) oxy] aniline (1.00 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (16 mg) was mixed to toluene (17 ml).

mixture 11.5 hours was agitated with 120 deg C.

It added p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (16 mg), furthermore 5.5 hours agitated with 120 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF (6.0 ml).

I normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.67 g) was added.

mixture 3.5 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (100 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (25 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1*ethylacetate *ethylacetate :ethanol =20:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , N- (8 -ethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N- itacquired [3 - [(6 -methyl -3-pyridinyl) oxy] phenyl] amine (compound 107) (160 mg) as pale yellow crystal .

mp128-130deg C.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.20 (3 H, t, J=7.2Hz), 1.97 - 2.00 (1 H, m), 2.07 - 2.13 (1 H,
m), 2.54 (3 H, s), 3.35 -3.51 (2 H, m), 3.68 (2 H, quintet,
J=6.5Hz), 3.81 (1 H, d, J=6.0Hz), 4.51 (1 H, q-like), 6.32 (1
H, s), 6.33 (1 H, d, J=6.3Hz), 6.43 (1 H, d, J=7.2Hz), 7.11
-7.17 (2 H, m), 7.24 - 7.26 (1 H, m), 8.10 (1 H, s), 8.31 (1
H, d, J=3.3Hz), 8.49 (1 H, s).

IR (KBr) 1599, 1549, 1520, 1483, 1231 and 1150 cm ⁻¹.

[0136]

Working Example 108

Page 164 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

(化合物 108 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(504mg、3.09mmol)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(2.04g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(29mg)をトルエン(30ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 19.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m I)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(10ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(20ml)及び亜鉛 (3.09g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(15 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 108) (143mg)を淡黄色結晶として得た。

mp98-106 deg C.

元素分析値 C₂₀H₁₉CIN₄O・0.25H₂O として

elemental analysis values

Calcd: C,64.69; H,5.29; N,15.09.

Found: C,64.41; H,5.29; N,15.00.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.93-2.01(1H,m), 2.10(1H,br), 2.47(3H,s), 3.45-3.49(2H,m), 3.81 (1H,d,J=6.9Hz), 4.56(1H,q-like), 5.37(1H,brs), 6.36-6.40(2H,m), 6.46(1H,d,J=6.3Hz), 6.92(1H,d,J=8.3,1.4Hz), 7.02(1H,t,J=2.1Hz), 7.06(1H,d,J=8.1Hz), 7.17(1H,t,J=8.0Hz), 7.25(1H,t,J=8.1Hz), 8.13(1H,s).

IR(KBr)1609,1584,1487,1472,1433,1223,1150c m⁻¹

[0137]

(Production of compound 108)

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (504 mg, 3.09mmol), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (2.04 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (29 mg) was mixed to toluene (30 ml).

mixture 19.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF ($10\ ml$).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (20 ml) and zinc (3.09 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (150 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1*ethylacetate), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-2-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 108) (143 mg) as pale yellow crystal.

mp98-106deg C.

Calcd:C, 64.69;H, 5.29;N, 15.09.

Found: C, 64.41; H, 5.29; N, 15.00.

<sup>1/sup>H-nmr (300 MHz , CDCl<sub>3/sub>);de
1.93 - 2.01 (1 H, m), 2.10 (1 H, br), 2.47 (3 H, s), 3.45 3.49 (2 H, m), 3.81(1 H, d, J=6.9Hz), 4.56 (1 H, q-like),
5.37 (1 H, brs), 6.36 - 6.40 (2 H, m), 6.46 (1 H, d, J=6.3Hz),
6.92 (1 H, dd, J=8.3, 1.4Hz), 7.02 (1 H, t, J=2.1Hz), 7.06(1 H, d, J=8.1Hz), 7.17 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.25 (1 H, t, J=8.1Hz), 8.13 (1 H, s).

IR (KBr) 1609, 1584, 1487, 1472, 1433, 1223 and 1150 cm ⁻¹.

[0137]

実施例 109

(化合物 109 の製造)

5-クロロ-2-メチルピリド[2,3-d]ピリミジン(185mg、1.03mmol)をエタノール(10ml)に溶解させ、4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(453mg)及び濃塩酸(0.17ml)を加えた。

混合物を室温で1時間撹拌した。

酢酸エチル(250ml)を加えた後、飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液(30ml)、水(30ml)及び飽和食 塩水(30ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、析出した結晶を酢酸エチルで洗浄し、N-[4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチルピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 109)(179mg)を黄色結晶として得た。

母液を減圧下、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2→酢酸エチル:メタノール=10:1→ジクロロメタン:メタノール=40:1)で精製し、同化合物(化合物 109)(138mg)を得た。

合計:317mg。

mp272-278 deg C(分解).

元素分析値 C₂₀H₁₅CIN₄O・H₂O として

elemental analysis values

C₂₀H₁₅CIN₄O*H₂O doing

Calcd:C,63.08;H,4.50;N,14.71.

Found: C,62.96; H,4.09; N,14.51.

¹H-NMR(200MHz,DMSO-d₆) δ 2.75(3H,s), 6.84 (1H,br), 7.06-7.11(2H,m), 7.15(2H,d,J=8.8Hz), 7.39-7.49(4H,m), 8.60(1H,br), 9.76(1H,br), 9.8 6(1H,br).

[0138]

実施例 110

(化合物 110 の製造)

2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6 H)-オン(497mg、3.05mmol)、2-(フェニルスルファニル)アニリン(3.68g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(58mg)をトルエン(30ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 26 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m

Working Example 109

(Production of compound 109)

5 -chloro -2- methyl pyrido melting [2 and 3 -d] pyrimidine (185 mg , 1.03mmol) in ethanol (10 ml), 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (453 mg) and it added concentrated hydrochloric acid (0.17 ml).

mixture 1 hour was agitated with room temperature.

After adding ethylacetate (250 ml), saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (30 ml), water (30 ml) and youwashed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , it washed crystal which wasprecipitated with ethylacetate , N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl pyrido it acquired the [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 109) (179 mg) as yellow crystal .

mother liquor was concentrated under vacuum, residue was refined with[shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate=1:2*ethylacetate:methanol=10:1*dichloromethane:methanol=40:1), same compound (compound 109) (138 mg) was acquired.

total:317mg.

mp272-278deg C (Disassembly).

Calcd:C, 63.08;H, 4.50;N, 14.71.

Found:C, 62.96;H, 4.09;N, 14.51.

¹H-nmr (200 MHz, DMSO
-d₆);de 2.75 (3 H, s), 6.84 (1 H, br), 7.06 7.11 (2 H, m), 7.15 (2 H, d, J=8.8Hz), 7.39 - 7.49(4 H, m),
8.60 (1 H, br), 9.76 (1 H, br), 9.86 (1 H, br).

[0138]

Working Example 110

(Production of compound 110)

2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (497 mg , 3.05mmol), 2 - (phenyl sulfanyl) aniline (3.68 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (58 mg) was mixed to toluene (30 ml).

mixture 26 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml),

Page 166 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

」1)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(10ml)に溶解させた。

I 規定水酸化ナトリウム水溶液(20ml)及び亜鉛 (3.05g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(15 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、さらに酢酸エチルで再結晶を行い、2-メチル-N-[2-(フェニルスルファニル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 110)(132mg)を無色結晶として得た。

mp174-176 deg C.

元素分析値 C₂₀H₂₀N₄S・1.25H₂O として

elemental analysis values

C₂₀H₂₀N₄S*1.25H₂O doing

Calcd:C,64.75;H,6.11;N,15.10.

Found:C,64.78;H,6.12;N,15.02.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.86-1.98(2H,m), 2.44(3H,s), 3.12-3.17(1H,m), 3.26(1H,br), 4.61 (1H,q-like), 4.97(1H,d,J=7.6Hz), 5.26(1H,brs), 6.72-6.85(2H,m), 7.02(2H,dd,J=6.5,1.9Hz), 7.10 -7.23(3H,m), 7.35(1H,t,J=7.8Hz), 7.54(1H,dd,J=7.7,1.5Hz), 7.91(1H,s).

IR(KBr)1591,1572,1497,1478,1439,1316,741cm

[0139]

実施例 111

(化合物 111 の製造)

8-(2-メトキシエチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド [2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(1.20g、5.42mmol)、2-(フェニルスルファニル)アニリン(5.46g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(0.20g)をトルエン(50ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 38.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、

thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF ($10\ ml$).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (20 ml) and zinc (3.05 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (150 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1*ethylacetate *ethylacetate :ethanol =20:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate , 2 -methyl -N- [2 - (phenyl sulfanyl) phenyl] - 5, 6, 7and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 110) (132 mg) as colorless crystal .

mp174-176deg C.

Calcd:C, 64.75;H, 6.11;N, 15.10.

Found:C, 64.78;H, 6.12;N, 15.02.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.86 - 1.98 (2 H, m), 2.44 (3 H, s), 3.12 - 3.17 (1 H, m),
3.26 (1 H, br), 4.61(1 H, q-like), 4.97 (1 H, d, J=7.6Hz),
5.26 (1 H, brs), 6.72 - 6.85 (2 H, m), 7.02 (2 H, dd, J=6.5,
1.9Hz), 7.10 - 7.23 (3 H, m), 7.35(1 H, t, J=7.8Hz), 7.54 (1 H, dd, J=7.7, 1.5Hz), 7.91 (1 H, s).

IR (KBr) 159,115,721,497,147,814,391,316,741 cm ⁻¹.

[0139]

Working Example 111

(Production of compound 111)

8 - (2 -methoxyethyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (1.20 g, 5.42mmol), 2 - (phenyl sulfanyl) aniline (5.46 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (0.20 g) was mixed to toluene (50 ml).

mixture 38.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture,

飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(25ml)及び飽和 食塩水(25ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(15ml)に溶 解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(30ml)及び亜鉛 (5.42g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(25 0ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(50 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→1:1→酢酸エチル)で精製し、8-(2-メトキシエチル)-2-メチル-N-[2-(フェニルスルファニル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 111)(1.33g)を茶色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.85-1.93(2H,m), 2.44(3H,s), 3.14-3.38(2H,m), 3.32(3H,s), 3.49-3.61(2H,m), 3.65-3.85(2H,m), 4.56(1H,q-like), 4.96(1H,d,J=7.4Hz), 6.75(1H,td,J=7.6,1.3Hz), 6.82(1H,d,J=8.4Hz), 6.98-7.03(2H,m), 7.10-7.2 3(3H,m), 7.30(1H,td,J=8.2,1.2Hz), 7.53(1H,dd,J=7.6,1.4Hz), 7.84(1H,s).

IR(KBr)1591,1555,1499,1478,1439,1422,1358,1 316,1117,743cm⁻¹.

[0140]

実施例 112

(化合物 112 の製造)

8-(2-メトキシエチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド [2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(327mg、1.48mmo l)、4-(4-クロロフェノキシ)アニリン(0.97g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(28mg)をトルエン (15ml)に混合させた。

混合物を 125 deg Cで 14 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶

saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (25 ml) and vouwashed with saturated saline (25 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF (15 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (30 ml) and zinc (5.42 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (250 ml), thewater (100 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*1:1*ethylacetate), 8 - (2 -methoxyethyl) - 2 -methyl -N-[2 - (phenyl sulfanyl) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 111) (1.33 g) as brown color oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.85 - 1.93 (2 H, m), 2.44 (3 H, s), 3.14 - 3.38 (2 H, m),
3.32 (3 H, s), 3.49 - 3.61 (2 H, m), 3.65 - 3.85 (2 H, m), 4.56
(1 H, q-like), 4.96 (1 H, d, J=7.4Hz), 6.75 (1 H, td, J=7.6,
1.3Hz), 6.82 (1 H, d, J=8.4Hz), 6.98 - 7.03 (2 H, m), 7.10 7.23 (3 H, m), 7.30 (1 H, td, J=8.2, 1.2Hz), 7.53 (1 H, dd,
J=7.6, 1.4Hz), 7.84 (1 H, s).

IR (KBr)

159,115,551,499,147,814,391,422,135,813,161,117,743 cm ⁻¹.

[0140]

Working Example 112

(Production of compound 112)

8 - (2 -methoxyethyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (327 mg, 1.48mmol), 4 - (4 -chlorophenoxy) aniline (0.97 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (28 mg) was mixed to toluene (15 ml).

mixture 14 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in

解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.48g)を加えた。

混合物を 70 deg C で 4.5 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(15 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

mp98-99 deg C.

して

元素分析値 C₂₃H₂₅ ClN₄O₂・0.75H₂O と

elemental analysis values

C₂₃H₂₅ClN₄O₂*0.75H₂O doing

Calcd:C,63.01;H,6.09;N,12.78.

Found: C, 63.13; H, 5.81; N, 12.74.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.94-2.13(2H,m), 2.47(3H,s), 3.37(3H,s), 3.43-3.65(5H,m), 3.81-3.87(2H,m), 4.49(1H,q-like), 6.66(2H,d,J=8.8H z), 6.84-6.93(4H,m), 7.21-7.25(2H,m), 8.05(1 H,s).

IR(KBr)1597,1557,1508,1485,1429,1235cm⁻¹.

[0141]

実施例 113

(化合物 113 の製造)

8-(2-メトキシエチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド [2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(336mg、1.52mmo l)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(1.00g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(29mg)をトルエン(15ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 13.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(25ml)及び飽和 食塩水(25ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶

the THF (6.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.48 g) was added.

mixture 4.5 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (150 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*1:1*ethylacetate), furthermore did recrystallization with ether -diisopropyl ether ** hexane, N- [4 - (4 -chlorophenoxy) phenyl]-8 - (2 -methoxyethyl) - 2 -methyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 112) (262 mg) as colorless crystal.

mp98-99deg C.

Calcd:C, 63.01;H, 6.09;N, 12.78.

Found: C, 63.13; H, 5.81; N, 12.74.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.94 - 2.13 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.37 (3 H, s), 3.43 - 3.65
(5 H, m), 3.81 - 3.87 (2 H, m), 4.49 (1 H, q-like), 6.66 (2 H,
d, J=8.8Hz), 6.84 - 6.93 (4 H, m), 7.21 - 7.25 (2 H, m), 8.05
(1 H, s).

IR (KBr) 1597, 1557, 1508, 1485, 1429 and 1235 cm ⁻¹.

[0141]

Working Example 113

(Production of compound 113)

8 - (2 -methoxyethyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (336 mg, 1.52mmol), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (1.00 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (29 mg) was mixed to toluene (15 ml).

mixture 13.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture , saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (25 ml) and youwashed with saturated saline (25 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in

解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.52g)を加えた。

混合物を70 deg Cで5時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(15 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→1:1→酢酸エチル)で精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-8-(2-メトキシエチル)-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 113)(413mg)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.91-2.12(2H,m), 2.46(3H,s), 3.36(3H,s), 3.42-3.64(4H,m), 3.80-3.90(3H,m), 4.50(1H,q-like), 6.35-6.47(3H,m), 6.91(1H,dd,J=7.0,1.0Hz), 7.00-7.28(4H,m), 8.04 (1H,s).

IR(KBr)1595,1557,1514,1489,1472,1429,1223,1 150cm⁻¹.

[0142]

実施例 114

(化合物 114 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(326mg,1.84mmol),2-[(6-メチルピリジン-3-イル)オキシ]アニリン(1.11g)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(35mg)をトルエン(18ml)に混合させた。

混合物を 120 deg C で 15 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m I)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(7.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(14ml)及び亜鉛 (1.84g)を加えた。

混合物を 70 deg C で 6.5 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

the THF (6.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.52 g) was added.

mixture 5 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (150 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*1:1*ethylacetate), N-[3-(3-chlorophenoxy) phenyl]-8-(2-methoxyethyl)-2-methyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 113) (413 mg) as yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.91 - 2.12 (2 H, m), 2.46 (3 H, s), 3.36 (3 H, s), 3.42 - 3.64
(4 H, m), 3.80 -3.90 (3 H, m), 4.50 (1 H, q-like), 6.35 - 6.47
(3 H, m), 6.91 (1 H, dd, J=7.0, 1.0Hz), 7.00 - 7.28 (4 H, m),
8.04 (1 H, s).

IR (KBr) 1595, 1557, 1514, 1489, 1472, 1429, 1223 and 1150 cm ⁻¹.

[0142]

Working Example 114

(Production of compound 114)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (326 mg, 1.84mmol), 2 - [(6 -methylpyridine -3- yl) oxy] aniline (1.11 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (35 mg) was mixed to toluene (18 ml).

mixture 15 hours was agitated with 120 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture , saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF (7.0 ml).

I normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (14 ml) and zinc (1.84 g) was added.

mixture 6.5 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (100 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=15:1)で精製し、2,8-ジメチル-N-[2-[(6-メチル-3-ピリジニル)オキシ]フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 114)(482mg)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.90-2.16(2H,m), 2.47(3H,s), 2.52(3H,s), 3.15(3H,s), 3.28-3.47(2 H,m), 4.21(1H,d,J=6.6Hz), 4.57(1H,q-like), 6.6 8(1H,td,J=7.5,1.4Hz), 6.80(1H,dd,J=8.0,1.4Hz), 6.87(1H,d,J=8.0Hz), 7.04-7.15(3H,m), 7.99(1 H,s), 8.25(1H,d,J=1.8Hz).

IR(KBr)1597,1559,1514,1485,1441,1421,1406,1 325,1250,1229,739cm⁻¹.

[0143]

実施例 115

(化合物 115 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(312mg、1.76mmol)、3-[(6-メチルピリジン-3-イル)オキシ]アニリン(1.06g)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(33mg)をトルエン(18ml)に混合させた。

混合物を 120 deg C で 15 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(25ml)、水(25ml)及び飽和食塩水(25ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(7.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(14ml)及び亜鉛 (1.76g)を加えた。

混合物を 70 deg C で 6 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→ 酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=15:1)で精 製し、さらにエーテル-ジイソプロピルエーテルで 再結晶を行い、2,8-ジメチル-N-[3-[(6-メチル-3organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1*ethylacetate *ethylacetate:ethanol=15:1), 2 and 8 -dimethyl-N-[2-[(6-methyl-3-pyridinyl)) oxy] phenyl]-5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 114) (482 mg) as yellow ovl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.90 - 2.16 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 2.52 (3 H, s), 3.15 (3 H,
s), 3.28 - 3.47(2 H, m), 4.21 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.57 (1 H,
q-like), 6.68 (1 H, td, J=7.5, 1.4Hz), 6.80 (1 H, dd, J=8.0,
1.4Hz), 6.87 (1 H, d, J=8.0Hz), 7.04 - 7.15 (3 H, m), 7.99(1 H, s), 8.25 (1 H, d, J=1.8Hz).

IR (KBr)

1,597,155,915,141,485,144,114,211,406,132,512,501,229,739 cm ⁻¹.

[0143]

Working Example 115

(Production of compound 115)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (312 mg, 1.76mmol), 3 - [(6 -methylpyridine -3- yl) oxy] aniline (1.06 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (33 mg) was mixed to toluene (18 ml).

mixture 15 hours was agitated with 120 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (25 ml), thewater (25 ml) and you washed with saturated saline (25 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF (7.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (14 ml) and zinc (1.76 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (100 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =1:1*ethylacetate *ethylacetate:ethanol =15:1), furthermore did recrystallization with ether-diisopropyl ether jp11, 2 and 8-dimethyl-N-[3-[(6-methyl-3-pyridinyl)) oxy] phenyl]

ピリジニル)オキシ]フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロ ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 115)(367 mg)を淡黄色結晶として得た。

mp113-115 deg C.

元素分析値 C₂₁H₂₃N₅O・0.33H₂Oとして

- 5,6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 115) (367 mg) as pale yellow crystal.

mp113-115deg C.

elemental analysis values

C₁H₂₃N₅O*0.33H₂O doing

Calcd:C,68.65;H,6.49;N,19.06.

Found: C,68.61; H,6.29; N,19.04.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.87-2.15(2H,m), 2.49(3H,s), 2.54(3H,s), 3.17(3H,s), 3.26-3.53(2 H,m), 3.80(1H,d,J=6.6Hz), 4.50(1H,q,J=5.3Hz), 6.30-6.34(2H,m), 6.41(1H,dd,J=9.2,1.6Hz), 7.1 2(1H,d,J=8.4Hz), 7.14(1H,t,J=8.3Hz), 7.25(1H,dd,J=8.3,2.7Hz), 8.00(1H,s), 8.31(1H,d,J=3.0Hz).

IR(KBr)1601,1559,1520,1483,1439,1424,1406,1 231,1150cm⁻¹.

[0144]

実施例 116

(化合物 116 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(312mg、1.76mmol)、4-[(6-メチルピリジン-3-イル)オキシ]アニリン(1.06g)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(33mg)をトルエン(18ml)に混合させた。

混合物を130 deg Cで12時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.76g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(15 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→ Calcd:C, 68.65;H, 6.49;N, 19.06.

Found: C, 68.61; H, 6.29; N, 19.04.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.87 - 2.15 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 2.54 (3 H, s), 3.17 (3 H,
s), 3.26 - 3.53(2 H, m), 3.80 (1 H, d, J=6.6Hz), 4.50 (1 H, q,
J=5.3Hz), 6.30 - 6.34 (2 H, m), 6.41 (1 H, dd, J=9.2, 1.6Hz),
7.12 (1 H, d, J=8.4Hz), 7.14 (1 H, t, J=8.3Hz), 7.25(1 H, dd,
J=8.3, 2.7Hz), 8.00 (1 H, s), 8.31 (1 H, d, J=3.0Hz).

IR (KBr) 1601, 1559, 1520, 1483, 1439, 1424, 1406, 1231 and 1150 cm ⁻¹.

[0144]

Working Example 116

(Production of compound 116)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (312 mg, 1.76mmol), 4 - [(6 -methylpyridine -3- yl) oxy] aniline (1.06 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (33 mg) was mixed to toluene (18 ml).

mixture 12 hours was agitated with 130 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF (6.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.76 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (150 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate

酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=15:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、2,8-ジメチル-N-[4-[(6-メチル-3-ピリジニル)オキシ]フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 116)(3 67mg)をアモルファスとして得た。

did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, 2 and 8 -dimethyl -N- [4 - [(6 -methyl -3- pyridinyl) oxy] phenyl] - 5,6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 116) (367 mg) as amorphous .

=1:1*ethylacetate *ethylacetate :ethanol =15:1), furthermore

元素分析値 C₂₁H₂₃N₅O・0.2H₂O として

elemental analysis values C₂₁H₂₃N₅O*0.2H₂O

Calcd:C,69.09;H,6.46;N,19.18.

Found: C.68.99; H.6.57; N.19.30.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.97-2.16(2H,m), 2.50(3H,s), 2.52(3H,s), 3.19(3H,s), 3.29-3.56(2 H,m), 3.64(1H,br), 4.49(1H,br), 6.66(2H,d,J=8.8Hz), 6.91(2H,d,J=9.2Hz), 7.06(1H,d,J=8.0Hz), 7.14(1H,dd,J=8.3,2.7Hz), 8.03(1H,s), 8.25(1H,d,J=2.2Hz).

IR(KBr)1597,1559,1507,1483,1424,1406,1231,1 202cm⁻¹.

[0145]

実施例 117

(化合物 117 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(318mg、1.79mmol)、4-[4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェノキシ]アニリン(902mg)及びp-トルエンスルホン酸一水和物(34mg)をトルエン(18ml)に混合させた。

混合物を130 deg Cで14.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(150ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.79g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(12 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→

Calcd:C, 69.09;H, 6.46;N, 19.18. Found:C, 68.99:H, 6.57:N, 19.30.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.97 - 2.16 (2 H, m), 2.50 (3 H, s), 2.52 (3 H, s), 3.19 (3 H,
s), 3.29 - 3.56(2 H, m), 3.64 (1 H, br), 4.49 (1 H, br), 6.66
(2 H, d, J=8.8Hz), 6.91 (2 H, d, J=9.2Hz), 7.06 (1 H, d,
J=8.0Hz), 7.14 (1 H, dd, J=8.3, 2.7Hz), 8.03 (1 H, s),8.25 (1
H, d, J=2.2Hz).

IR (KBr) 1597, 1559, 1507, 1483, 1424, 1406, 1231 and 1202 cm ⁻¹.

[0145]

Working Example 117

(Production of compound 117)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (318 mg, 1.79mmol), 4 - [4 - (1 H-imidazole -1- yl) phenoxy] aniline (902 mg) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (34 mg) was mixed to toluene (18 ml).

mixture 14.5 hours was agitated with 130 deg C.

After adding ethylacetate (150 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF (6.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.79 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (120 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate

1:2→酢酸エチル及び塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=1:1→1:2→酢酸エチル)で精製し、N-[4-[4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェノキシ]フェニル]-2, 8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 117)(436mg)をアモルファスとして得た。

=1:1*1:2*ethylacetate and basic :hexane :ethylacetate =1:1*1:2*ethylacetate), N- [4 - [4 - (1 H-imidazole -1- yl) phenoxy] phenyl] - 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 117) (436 mg) as amorphous.

元素分析值 C24H24N6

elemental analysis values

O • 0.25EtOAc • 0.75H₂

C₂₄H₂₄N₆O*0.25EtOAc*0.75H₂O

Oとして doing

Calcd:C, 67.02;H, 6.19;N, 18.76.

Calcd:C,67.02;H,6.19;N,18.76. Found:C,67.18;H,6.31;N,18.91.

Found:C, 67.18;H, 6.31;N, 18.91.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.94-2.15(2H,m), 2.49(3H,s), 3.18(3H,s), 3.29-3.57(2H,m), 3.78 (1H,d,J=6.4Hz), 4.52(1H,q-like), 6.70(2H,d,J=9.

2Hz), 6.92-7.06(4H,m), 7.20(2H,d,J=6.2Hz), 7.

1.94 - 2.15 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.18 (3 H, s), 3.29 - 3.57 (2 H, m), 3.78(1 H, d, J=6.4Hz), 4.52 (1 H, q-like), 6.70 (2 H, d, J=9.2Hz), 6.92 - 7.06 (4 H, m), 7.20 (2 H, d, J=6.2Hz), 7.25 - 7.33 (2 H, m), 7.76(1 H, s), 8.03 (1 H, s).

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de

25-7.33(2H,m), 7.76(1H,s), 8.03(1H,s). IR(KBr)1597,1557,1505,1406,1235,735cm⁻¹.

IR (KBr) 15,971,557,150,514,061,235,735 cm ⁻¹.

[0146]

[0146]

実施例 118

Working Example 118

(化合物 118 の製造)

(Production of compound 118)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(314mg、1.77mmol)、3-[4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェノキシ]アニリン(1.11g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(34mg)をトルエン(23ml)に混合させた。

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (314 mg , 1.77mmol), 3 - [4 - (1 H-imidazole -1- yl) phenoxy] aniline (1.11 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (34 mg) was mixed to toluene (23 ml).

混合物を 130 deg C で 15 時間撹拌した。

mixture 15 hours was agitated with 130 deg C.

反応混合物に酢酸エチル(150ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m I)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。 After adding ethylacetate (150 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶 解させた。 solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF $(6.0 \ ml\).$

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.77g)を加えた。

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.77 g) was added.

混合物を 70 deg C で 5.75 時間撹拌した。

mixture 5.75 hours was agitated with 70 deg C.

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(12 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (120 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エ チル=1:1→1:2→酢酸エチル)で精製し、さらに Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic :hexane :ethylacetate =1:1*1:2*ethylacetate), furthermore did recrystallization with

酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、N-[3-[4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェノキシ]フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 118)(374mg)を無色結晶として得た。

mp217-221 deg C.

元素分析値 C₂₄H₂₄N₆O・0.33H₂Oとして

ethylacetate -diisopropyl ether jp11, N- [3 - [4 - (1 H-imidazole -1- yl) phenoxy] phenyl] - 2 and 8-dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 118) (374 mg) as colorless crystal.

mp217-221deg C.

elemental analysis values

C₂₄H₂₄N₆O*0.33H₂O doing

Calcd: C,68.89; H,5.94; N,20.08.

Found: C,68.77; H,5.61; N,19.80.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.91-2.16(2H,m), 2.49(3H,s), 3.17(3H,s), 3.28-3.54(2H,m), 3.81 (1H,d,J=6.2Hz), 4.50(1H,q-like), 6.36-6.47(3H, m), 7.10-7.23(5H,m), 7.30-7.36(2H,m), 7.80(1 H,s), 8.01(1H,s).

IR(KBr)1601,1559,1514,1489,1227cm⁻¹.

[0147]

実施例 119

(化合物 119 の製造)

8-(2-7)ルメチル)-2-メチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(297mg、1.22mmol)、2-(フェニルスルファニル)アニリン(1.47g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(23mg)をトルエン(15ml)に混合させた。

混合物を 130 deg C で 13.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(5.0ml)に溶 解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(10ml)及び亜鉛 (1.22g)を加えた。

混合物を 70 deg C で 9 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で Calcd:C, 68.89;H, 5.94;N, 20.08.

Found: C, 68.77; H, 5.61; N, 19.80.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.91 - 2.16 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.17 (3 H, s), 3.28 - 3.54
(2 H, m), 3.81(1 H, d, J=6.2Hz), 4.50 (1 H, q-like), 6.36 6.47 (3 H, m), 7.10 - 7.23 (5 H, m), 7.30 - 7.36 (2 H, m),
7.80 (1 H, s),8.01 (1 H, s).

IR (KBr) 1601, 1559, 1514, 1489 and 1227 cm ⁻¹.

[0147]

Working Example 119

(Production of compound 119)

8 - (2 -furil methyl) - 2 -methyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (297 mg, 1.22mmol), 2 - (phenyl sulfanyl) aniline (1.47 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (23 mg) was mixed to toluene (15 ml).

mixture 13.5 hours was agitated with 130 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF (5.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (10 ml) and zinc (1.22 g) was added.

mixture 9 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (100 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate

精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、8-(2-フリルメチル)-2-メチル-N-[2-(フェニルスルファニル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物119)(292mg)を無色結晶として得た。

mp108-109 deg C.

元素分析値 C25H24N4OS として

Calcd:C,70.07;H,5.64;N,13.07.

Found: C, 69.85; H, 5.47; N, 13.11.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.86-1.92(2H,m), 2.45(3H,s), 3.06-3.32(2H,m), 4.56(1H,br), 4.64 (1H,d,J=15.8Hz), 4.92(1H,d,J=15.4Hz), 4.93(1H,br), 6.18(1H,d,J=3.2Hz), 6.30(1H,t,J=2.4Hz), 6.71-6.82(2H,m), 6.97-7.02(2H,m), 7.09-7.21 (3H,m), 7.29-7.37(2H,m), 7.52(1H,dd,J=7.7,1.5 Hz), 7.86(1H,s).

IR(KBr)1590,1553,1501,1439,1424,743cm⁻¹.

[0148]

実施例 120

(化合物 120 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(302mg、1.70mmol)、2-(ジベンゾ[b,d]フラン-2-イルオキシ)アニリン(1.41g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)をトルエン(18 ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 14.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.70g)を加えた。

混合物を 70 deg C で 6 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(15 0ml)を加えた後、水(75ml)及び飽和食塩水(50 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム

=3:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, 8 - (2 -furil methyl) - 2 -methyl -N-[2 - (phenyl sulfanyl) phenyl] -5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 119) (292 mg) as colorless crystal.

mp108-109deg C.

elemental analysis values

C₂₅H₂₄N₄OS doing

Calcd:C, 70.07;H, 5.64;N, 13.07.

Found:C, 69.85;H, 5.47;N, 13.11.

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.86 - 1.92 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.06 - 3.32 (2 H, m),
4.56 (1 H, br), 4.64(1 H, d, J=15.8Hz), 4.92 (1 H, d,
J=15.4Hz), 4.93 (1 H, br), 6.18 (1 H, d, J=3.2Hz), 6.30 (1 H,
t, J=2.4Hz), 6.71 - 6.82 (2 H, m), 6.97 - 7.02(2 H, m), 7.09 7.21 (3 H, m), 7.29 - 7.37 (2 H, m), 7.52 (1 H, dd, J=7.7,
1.5Hz), 7.86 (1 H, s).

IR (KBr) 15,901,553,150,114,391,424,743 cm ⁻¹.

[0148]

Working Example 120

(Production of compound 120)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (302 mg, 1.70mmol), 2 - (di benzo [b, d] furan -2- yloxy) aniline (1.41 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (18 ml).

mixture 14.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF (6.0 $\,\mathrm{ml}$).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.70 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (150 ml), thewater (75 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with

クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→2:1→1:2)で精製し、さらにエーテルで再結晶を行い、N-[2-(ジベンゾ[b,d]フラン-2-イルオキシ)フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物120)(370mg)を無色結晶として得た。

mp164-166 deg C.

元素分析値 C27H24N4O2として

Calcd: C,74.29; H,5.54; N,12.84.

Found: C,73.90; H,5.52; N,12.53.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.94-2.19(2H,m), 2.45(3H,s), 3.11(3H,s), 3.28-3.53(2H,m), 4.38 (1H,d,J=7.8Hz), 4.60(1H,br), 6.69(1H,td,J=7.7, 1.4Hz), 6.82(1H,dd,J=8.0,1.4Hz), 6.90(1H,d,J=6.8Hz), 7.03-7.13(2H,m), 7.32(1H,td,J=7.6,1.4Hz), 7.43-7.58(4H,m), 7.86(1H,d,J=8.0Hz), 8.04 (1H,s).

IR(KBr)1595,1559,1510,1474,1443,1186,1159,7 37cm⁻¹.

[0149]

実施例 121

(化合物 121 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(302mg、1.70mmol)、2-(ジベンゾ[b,d]フラン-2-イルオキシ)アニリン(1.41g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)をトルエン(17ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 16.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.70g)を加えた。

混合物を70 deg Cで4時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

[shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:1 *2:1*1:2), furthermore did recrystallization with ether, N-[2-(di benzo [b, d] furan-2-yloxy) phenyl]-2 and 8-dimethyl-5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 120) (370 mg) as colorless crystal.

mp164-166deg C.

elemental analysis values

C₂₇H₂₄N₄O₂ doing

Calcd:C, 74.29;H, 5.54;N, 12.84.

Found:C, 73.90;H, 5.52;N, 12.53.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.94 - 2.19 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.11 (3 H, s), 3.28 - 3.53
(2 H, m), 4.38(1 H, d, J=7.8Hz), 4.60 (1 H, br), 6.69 (1 H,
td, J=7.7, 1.4Hz), 6.82 (1 H, dd, J=8.0, 1.4Hz), 6.90 (1 H, d,
J=6.8Hz), 7.03 - 7.13 (2 H, m), 7.32 (1 H, td, J=7.6, 1.4Hz),
7.43- 7.58 (4 H, m), 7.86 (1 H, d, J=8.0Hz), 8.04 (1 H, s).

IR (KBr) 1,595,155,915,101,474,144,311,861,159,737 cm ⁻¹.

[0149]

Working Example 121

(Production of compound 121)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (302 mg, 1.70mmol), 2 - (di benzo [b, d] furan -2- yloxy) aniline (1.41 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (17 ml).

mixture 16.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF (6.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.70 g) was added.

mixture 4 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (100 ml), thewater (100 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→ 1:2)で精製し、N-[3-(ジベンゾ[b,d]フラン-2-イル オキシ)フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒド ロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 121)(2 49mg)をアモルファスとして得た。

元素分析値 C₂₇H₂₄N₄O₂・0.4EtO Ac として

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate .

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:1 *1:2), N- [3 - (di benzo [b, d] furan -2- yloxy) phenyl] - 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 121) (249 mg) as amorphous.

elemental analysis values

 $\label{eq:csub} $C\le ub>27</sub>H\le ub>24</sub>N\le ub>4</sub>O\le ub>2</sub>*0.4 EtOAc doing$

Calcd: C,72.82; H,5.81; N,11.88.

Found:C,73.03;H,5.79;N,11.62.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.93-2.15(2H,m), 2.48(3H,s), 3.16(3H,s), 3.25-3.51(2H,m), 3.73 (1H,br), 4.50(1H,br), 6.34-6.41(3H,m), 7.14(1H,t,J=8.0Hz), 7.19(1H,dd,J=8.7,2.5Hz), 7.33(1H,td,J=7.5,1.1Hz), 7.43-7.62(4H,m), 7.88(1H,d,J=7.8Hz), 8.01(1H,s).

IR(KBr)1597,1559,1474,1447,1179,1165cm⁻¹.

[0150]

実施例 122

(化合物 122 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(288mg、1.63mmol)、2-(4-フェニル-1 H-イミダゾール-1-イル)アニリン(1.15g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(31mg)をトルエン(32 ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 12.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶 解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.63g)を加えた。

混合物を 70 deg C で 21 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(25 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

Calcd:C, 72.82;H, 5.81;N, 11.88.

Found:C, 73.03;H, 5.79;N, 11.62.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.93 - 2.15 (2 H, m), 2.48 (3 H, s), 3.16 (3 H, s), 3.25 - 3.51
(2 H, m), 3.73(1 H, br), 4.50 (1 H, br), 6.34 - 6.41 (3 H, m),
7.14 (1 H, t, J=8.0Hz), 7.19 (1 H, dd, J=8.7, 2.5Hz), 7.33 (1
H, td, J=7.5, 1.1Hz), 7.43 - 7.62(4 H, m), 7.88 (1 H, d,
J=7.8Hz), 8.01 (1 H, s).

IR (KBr) 1597, 1559, 1474, 1447, 1179 and 1165 cm ⁻¹.

[0150]

Working Example 122

(Production of compound 122)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (288 mg, 1.63mmol), 2 - (4 -phenyl -1H-imidazole -1- yl) aniline (1.15 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (31 mg) was mixed to toluene (32 ml).

mixture 12.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF $(6.0 \ ml\).$

I normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.63 g) was added.

mixture 21 hour was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (100 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (25 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、2,8-ジメチル-N-[2-(4-フェニル-1H-イミダゾール-1-イル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン及び N-(2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-イリデン)-2-(4-フェニル-1H-イミダゾール-1-イル)アニリン(391mg)の混合物を淡黄色固体として得た。

得られた混合物をメタノール(10ml)に溶解させ、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(125mg)及び酢酸(0.5ml)を0 deg C で加えた。

混合物を室温で18時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(30ml)、水(30ml)及び飽和食塩水(30ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル:エタノール=10:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、2,8-ジメチル-N-[2-(4-フェニル-1H-イミダゾール-1-イル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 122)(106mg)を無色結晶として得た。

mp249-252 deg C(分解).

元素分析値 C24H24N6として

Calcd: C,72.70; H,6.10; N,21.20.

Found: C,72.45; H,6.12; N,21.18.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.91-2.10(2H,m), 2.45(3H,s), 3.12(3H,s), 3.30-3.34(2H,m), 3.73 (1H,d,J=7.2Hz), 4.56(1H,q,J=5.4Hz), 6.84(1H,t d,J=7.1,2.4Hz), 6.95(1H,d,J=7.5Hz), 7.18(1H,d d,J=7.8,1.8Hz), 7.22-7.29(2H,m), 7.34-7.43(3H, m), 7.61(1H,d,J=1.5Hz), 7.75-7.79(2H,m), 7.92 (1H,s).

[0151]

実施例 123

(化合物 123 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(286mg、1.61mmol)、N-(3-アミノプロピル)-N-メチルアニリン(0.29g)及び p-トルエンスルホン酸ー水和物(31mg)をトルエン(31ml)に混

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1*ethylacetate *ethylacetate :ethanol =20:1), 2 and 8 -dimethyl -N- [2 - (4 -phenyl -1H-imidazole -1- yl) phenyl] -5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine and the N- (2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -ylidene) - 2 - it acquired mixture of (4 -phenyl -1H-imidazole -1- yl) aniline (391 mg) as pale yellow solid .

Melting mixture which it acquires in methanol (10 ml), cyano tri hydro sodium borate (125 mg) andit added acetic acid (0.5 ml) with 0 deg C.

mixture 18 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (150 ml), saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (30 ml), water (30 ml) and it was hed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic :hexane :ethylacetate =1:1*ethylacetate :ethanol =10:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , 2 and 8 -dimethyl -N- [2 - (4 -phenyl -1H-imidazole -1- yl) phenyl] -5,6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 122) (106 mg) as colorless crystal .

mp249-252deg C (Disassembly).

elemental analysis values C₂₄H₂₄N₆ doing

Calcd:C, 72.70;H, 6.10;N, 21.20.

Found:C, 72.45;H, 6.12;N, 21.18.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.91 - 2.10 (2 H, m), 2.45 (3 H, s), 3.12 (3 H, s), 3.30 - 3.34
(2 H, m), 3.73(1 H, d, J=7.2Hz), 4.56 (1 H, q, J=5.4Hz),
6.84 (1 H, td, J=7.1, 2.4Hz), 6.95 (1 H, d, J=7.5Hz), 7.18 (1
H, dd, J=7.8, 1.8Hz), 7.22 - 7.29 (2 H, m), 7.34 - 7.43(3 H, m), 7.61 (1 H, d, J=1.5Hz), 7.75 - 7.79 (2 H, m), 7.92 (1 H, s).

[0151]

Working Example 123

(Production of compound 123)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (286 mg , 1.61 mmol), N- (3 -aminopropyl) -N- methylaniline (0.29 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (31 mg) was mixed

合させた。

混合物を 125 deg C で 23 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m 1)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(10ml) に溶解させた。

水素化ホウ素ナトリウム(98mg)を加えた。

混合物を室温で1時間撹拌した。

アセトン(2.0ml)を加え、室温で 5 分間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、水(75ml)及び飽和食塩水(50m l)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製し、N¹-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-N³-メチル-N³-フェニル-1,3-プロパンジアミン(化合物 123)(405mg)を黄色オイルとして得た。

「H-NMR(300MHz,CDCl₃) & 1.76(2H,quintet,J=7.1Hz), 1.82-1.93(2H,m), 2.48(3H,s), 2.70(2H,t,J=6.8Hz), 2.90(3H,s), 3.15(3H,s), 3.23(1H,tt,J=12.6,4.1Hz), 3.39(2H,t,J=6.9Hz), 3.56(1H,td,J=11.6,4.5Hz), 3.64(1H,t,J=3.6Hz), 6.66-6.72(3H,m), 7.19-7.26(2H,m), 7.85(1H,s), NHは同定していない。

IR(KBr)1599,1557,1508,1420,1406,1366,1339,7 48cm⁻¹.

[0152]

実施例 124

(化合物 124 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(914mg、5.16mmol)、3-ニトロアニリン(2.14g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(98mg)をトルエン(50ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 23.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(250ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(30ml)、水(30m to toluene (31 ml).

mixture 23 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol (10 ml).

sodium borohydride * (98 mg) was added.

mixture 1 hour was agitated with room temperature.

Including acetone (2.0 ml), 5 min it agitated with room temperature .

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (150 ml), water (75 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic :hexane :ethylacetate =3:1), N¹- (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) -N³-methyl -N³-phenyl -1, 3-propanediamine it acquired (compound 123) (405 mg) as yellow oyl .

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.76 (2 H, quintet, J=7.1Hz), 1.82 - 1.93 (2 H, m), 2.48 (3 H, s), 2.70 (2 H, t, J=6.8Hz), 2.90 (3 H, s), 3.15(3 H, s), 3.23 (1 H, tt, J=12.6, 4.1Hz), 3.39 (2 H, t, J=6.9Hz), 3.56 (1 H, td, J=11.6, 4.5Hz), 3.64 (1 H, t, J=3.6Hz), 6.66 - 6.72 (3 H, m), 7.19 - 7.26(2 H, m), 7.85 (1 H, s), NH has not done identification.

IR (KBr) 1,599,155,715,081,420,140,613,661,339,748 cm ⁻¹.

[0152]

Working Example 124

(Production of compound 124)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (914 mg, 5.16mmol), 3 -nitroaniline (2.14 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (98 mg) was mixed to toluene (50 ml).

mixture 23.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (250 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (30 ml), thewater (30 ml) and you washed with saturated saline (30

Page 180 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

1)及び飽和食塩水(30ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(17ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(34ml)及び亜鉛 (5.16g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(20 0ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(75 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:ヘキサン:酢酸エチル= $3:1\rightarrow1:1\rightarrow1:2$)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、N-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)-1,3-ベンゼンジアミン(化合物 124)(143mg)をオレンジ色結晶として得た。

mp170-171 deg C.

元素分析値 C15H19N5・0.1H2O として

Calcd:C,66.44;H,7.14;N,25.83.

Found: C, 66.34; H, 7.14; N, 25.59.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.89-2.16(2H,m), 2.49(3H,s), 3.17(3H,s), 3.25-3.51(2H,m), 3.60 (3H,br), 4.50(1H,br), 6.02(1H,t,J=2.2Hz), 6.12 (2H,dt,J=7.8,1.2Hz), 6.99(1H,t,J=8.0Hz), 8.02(1 H,s).

IR(KBr)1601,1559,1518,1497,1424,1403,1341,1 209cm⁻¹.

[0153]

実施例 125

(化合物 125 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(288mg、1.63mmol)、2-[(2-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-5-イル)オキシ]アニリン(1.04g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(31mg)をトルエン(16ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 20 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF (17 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (34 ml) and zinc (5.16 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (200 ml), thewater (100 ml) and it washed with saturated saline (75 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic :hexane :ethylacetate =3:1*1:1*1:2), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , N- (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) - 1 and 3-benzene diamine it acquired (compound 124) (143 mg) as orange crystal .

mp170-171deg C.

elemental analysis values C₁₅H₁₉N₅*0.1 H₂O doing

Calcd:C, 66.44;H, 7.14;N, 25.83.

Found:C, 66.34;H, 7.14;N, 25.59.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.89 - 2.16 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.17 (3 H, s), 3.25 - 3.51
(2 H, m), 3.60(3 H, br), 4.50 (1 H, br), 6.02 (1 H, t,
J=2.2Hz), 6.12 (2 H, dt, J=7.8, 1.2Hz), 6.99 (1 H, t,
J=8.0Hz), 8.02 (1 H, s).

IR (KBr) 1601, 1559, 1518, 1497, 1424, 1403, 1341 and 1209 cm ⁻¹.

[0153]

Working Example 125

(Production of compound 125)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (288 mg , 1.63mmol), 2 - [(2 -methyl -1, 3- benzothiazole -5-yl) oxy] aniline (1.04 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (31 mg) was mixed to toluene (16 ml).

mixture 20 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml),

1)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(6.0ml)に溶 解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(12ml)及び亜鉛 (1.63g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(15 0ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2→酢酸エチル→酢酸エチル:メタノール=5:1)で精製し、さらにエーテル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、2,8-ジメチル-N-[2-[(2-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-5-イル)オキシ]フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 125)(198mg)を無色結晶として得た。

mp124-129 deg C.

元素分析値 C23H23N5OS・0.2H2O として

Calcd: C,65.60; H,5.60; N,16.63.

Found:C,65.53;H,5.67;N,16.72.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.95-2.08(2H,m), 2.46(3H,s), 2.81(3H,s), 3.09(3H,s), 3.27-3.36(2 H,m), 4.23(1H,d,J=7.2Hz), 4.56(1H,q-like), 6.6 6-6.73(1H,m), 6.88(2H,dd,J=8.1,1.5Hz), 7.03(1 H,dd,J=8.8,2.2Hz), 7.08(1H,t,J=7.0Hz), 7.46(1 H,d,J=2.2Hz), 7.69(1H,d,J=8.6Hz), 7.98(1H,s).I R(KBr)1599,1559,1512,1443,1194,1132cm⁻¹.

[0154]

実施例 126

(化合物 126 の製造)&実施例 127(化合物 127 の製造)

N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2-メチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミンをキラルカラム(OJ、展開液:ヘキサン:エタノール=1:1)で分割した。

保持時間小(化合物 126):[α]²⁰_D=-73.1° (c=0.1 015in メタノール).

thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF $(6.0\ ml\).$

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (12 ml) and zinc (1.63 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite, after adding ethylacetate (150 ml), thewater (100 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:2*ethylacetate *ethylacetate:methanol =5:1), furthermore did recrystallization with ether-diisopropyl ether jp11, 2 and 8-dimethyl-N-[2-[(2-methyl-1, 3-benzothiazole-5-yl) oxy] phenyl]-5,6,7 and 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 125) (198 mg) as colorless crystal.

mp124-129deg C.

elemental analysis values C₂₃H₂₃N₅OS *0.2H₂O doing

Calcd:C, 65.60;H, 5.60;N, 16.63.

Found: C, 65.53; H, 5.67; N, 16.72.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.95 - 2.08 (2 H, m), 2.46 (3 H, s), 2.81 (3 H, s), 3.09 (3 H,
s), 3.27 - 3.36(2 H, m), 4.23 (1 H, d, J=7.2Hz), 4.56 (1 H,
q-like), 6.66 - 6.73 (1 H, m), 6.88 (2 H, dd, J=8.1, 1.5Hz),
7.03 (1 H, dd, J=8.8, 2.2Hz), 7.08 (1 H, t, J=7.0Hz), 7.46(1
H, d, J=2.2Hz), 7.69 (1 H, d, J=8.6Hz), 7.98 (1 H, s).IR
(KBr) 1599, 1559, 1512, 1443, 1194 and 1132 cm
⁻¹.

[0154]

Working Example 126

(Production of compound 126) & Working Example 127 (Production of compound 127)

N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 -methyl - 5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine - 5-amine was divided with chiral column (OJ, developing liquid:hexane:ethanol=1:1).

retention time small (compound 126): [;al] ²⁰_D=-73.1* (c=0.1

保持時間大(化合物 127):[α]²⁰_D=+83.2° (c=0.1 050in メタノール).

[0155]

実施例 128

(化合物 128 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(293mg、1.65mmol)、トリプタミン(291mg)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(31mg)をトルエン(17ml)に混合させた。

混合物を 125 deg Cで 18 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(10ml) に溶解させた。

水素化ホウ素ナトリウム(100mg)を加えた。

混合物を室温で3.5 時間撹拌した。

アセトン(2.0ml)を加え、室温で5分間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30m l)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩基性:酢酸エチル→酢酸エチル:メタノール=6:1 及び塩基性:ヘキサン:酢酸エチル=1:1→1:2)で精製し、さらに酢酸エチル・ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、N-[2-(1H-インドール-3-イル)エチル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 128)(160mg)を無色結晶として得た。

mp158-159 deg C.

元素分析値 C19H23N5として

Calcd: C,71.00; H,7.21; N,21.79.

Found: C, 70.64; H, 7.19; N, 21.85.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.79-1.95(2H,m), 2.54(3H,s), 2.94-3.04(4H,m), 3.13(3H,s), 3.19 (1H,tt,J=12.6,4.3Hz), 3.55(1H,td,J=11.3,4.7Hz),

015inmethanol).

retention time large (compound 127): [;al] ²⁰_D=+83.2* (c=0.1 050inmethanol).

[0155]

Working Example 128

(Production of compound 128)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (293 mg, 1.65mmol), tryptamine (291 mg) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (31 mg) was mixed to toluene (17 ml).

mixture 18 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate .

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol ($10\ ml$).

sodium borohydride * (100 mg) was added.

mixture 3.5 hours was agitated with room temperature.

Including acetone (2.0 ml), 5 min it agitated with room temperature .

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (150 ml),water (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic :ethylacetate *ethylacetate :methanol =6:1 and basic :hexane :ethylacetate =1:1*1:2), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , N- [2 - (1 H-indole -3- yl) ethyl] - 2 and 8-dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 128) (160 mg) as colorless crystal .

mp158-159deg C.

elemental analysis values

C₁₉H₂₃N₅ doing

Calcd:C, 71.00;H, 7.21;N, 21.79.

Found:C, 70.64;H, 7.19;N, 21.85.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.79 - 1.95 (2 H, m), 2.54 (3 H, s), 2.94 - 3.04 (4 H, m),
3.13 (3 H, s), 3.19(1 H, tt, J=12.6, 4.3Hz), 3.55 (1 H, td,

3.68(1H,t,J=3.8Hz), 7.01(1H,d,J=2.2Hz), 7.15(1H,td,J=7.3,1.5Hz), 7.19(1H,td,J=7.5,1.6Hz), 7.33-7.37(1H,m), 7.59-7.63(1H,m), 7.78(1H,s), 8.06(1H,br), 脂肪族 NH は同定していない.

IR(KBr)1601,1559,1524,1456,1435,1406,1339,7 41cm⁻¹.

[0156]

実施例 129

(化合物 129 の製造)

N-(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-5-イル)-1,3-ベンゼンジアミン(113m g、0.42mmol)を THF(4.5ml)に溶解させ、ピリジン(0.050ml)及び3-クロロベンゾイルクロリド(0.06 5ml)を加えた。

混合物を室温で1.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル→酢酸エチル:メタノール=85:15)で精製し、3-クロロ-N-[3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェニル]安息香酸アミド(化合物 1 29)(106mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.04(2H,br), 2.48(3 H,s), 3.19(3H,s), 3.40-3.50(3H,m), 4.54(1H,br), 6.46(1H,d,J=8.6Hz), 6.80(1H,d,J=7.8Hz), 7.16(1H,t,J=8.3Hz), 7.32-7.53(3H,m), 7.75(1H,d,J=7.0Hz), 7.85-7.94(1H,m), 8.03(1H,s+1H,br).

IR(KBr)1653,1609,1557,1408,733cm⁻¹.

[0157]

実施例 130

(化合物 130 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(307mg、1.73mmol)、2-(4-フェニル-1-ピペラジニル)アニリン(1.10g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(33mg)をトルエン(18ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 15 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m I)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。 J=11.3, 4.7Hz), 3.68 (1 H, t, J=3.8Hz), 7.01 (1 H, d, J=2.2Hz), 7.15 (1 H, td, J=7.3, 1.5Hz), 7.19 (1 H, td, J=7.5, 1.6Hz), 7.33 - 7.37 (1 H, m), 7.59 - 7.63 (1 H, m), 7.78 (1 H, s), 8.06 (1 H, br), aliphatic NH has not done identification.

IR (KBr) 1,601,155,915,241,456,143,514,061,339,741 cm ⁻¹.

[0156]

Working Example 129

(Production of compound 129)

N- (2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) - 1 and 3 -benzene diamine melting (113 mg , 0.42mmol) in THF (4.5 ml), it added pyridine (0.050 ml) and 3 -chlorobenzoyl chloride (0.065 ml).

mixture 1.5 hours was agitated with room temperature.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, water (50 ml) and you washedwith saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](ethylacetate *ethylacetate :methanol =85:15), 3-chloro-N- it acquired [3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenyl] benzoic acid amide (compound 129) (106 mg) as amorphous.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.04 (2 H, br), 2.48 (3 H, s), 3.19 (3 H, s), 3.40 - 3.50 (3 H,
m), 4.54 (1 H, br), 6.46(1 H, d, J=8.6Hz), 6.80 (1 H, d,
J=7.8Hz), 7.16 (1 H, t, J=8.3Hz), 7.32 - 7.53 (3 H, m), 7.75
(1 H, d, J=7.0Hz), 7.85 - 7.94 (1 H, m), 8.03(1 H, s+1H, br).

IR (KBr) 1,653,160,915,571,408,733 cm ⁻¹.

[0157]

Working Example 130

(Production of compound 130)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (307 mg , 1.73 mmol), 2 - (4 -phenyl -1- piperazinyl) aniline (1.10 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (33 mg) was mixed to toluene (18 ml).

mixture 15 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(8.0ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(16ml)及び亜鉛 (1.73g)を加えた。

混合物を70 deg Cで6時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(50 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→酢酸エチル)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、2,8-ジメチル-N-[2-(4-フェニル-1-ピペラジニル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 130)(334mg)を淡黄色結晶として得た。

mp160-162 deg C.

元素分析値 C25H30N6・0.1H2O として

Calcd:C,72.12;H,7.31;N,20.18.

Found: C,72.00; H,7.34; N,20.21.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.04-2.07(2H,m), 2.49(3H,s), 3.01-3.03(4H,m), 3.18(3H,s), 3.25 (4H,br), 3.38-3.45(2H,m), 4.54(1H,q,J=6.2Hz), 4.88(1H,d,J=7.4Hz), 6.73-6.97(5H,m), 7.08(2H, t,J=7.7Hz), 7.23-7.31(2H,m), 8.03(1H,s).

IR(KBr)1597,1557,1505,1437,1422,1406,1325,1 231,737cm⁻¹.

[0158]

実施例 131

(化合物 131 の製造)&実施例 132(化合物 132 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(370mg、2.09mmol)、3-[(3-アミノフェニル)スルファニル]プロピオン酸エチル(1.41g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(40mg)をトルエン(30ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 14.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。 organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the THF (8.0 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (16 ml) and zinc (1.73 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (100 ml), thewater (100 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =3:1 *ethylacetate), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 , 2 and 8 -dimethyl -N- [2 - (4 -phenyl -1- piperazinyl) phenyl] - 5,6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 130) (334 mg) as pale yellow crystal .

mp160-162deg C.

elemental analysis values C₂₅H₃₀N₆*0.1 H₂O doing

Calcd:C, 72.12;H, 7.31;N, 20.18.

Found:C, 72.00;H, 7.34;N, 20.21.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.04 - 2.07 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.01 - 3.03 (4 H, m),
3.18 (3 H, s), 3.25(4 H, br), 3.38 - 3.45 (2 H, m), 4.54 (1 H,
q, J=6.2Hz), 4.88 (1 H, d, J=7.4Hz), 6.73 - 6.97 (5 H, m),
7.08 (2 H, t, J=7.7Hz), 7.23 - 7.31 (2 H, m), 8.03 (1 H, s).

IR (KBr) 15,971,557,150,514,371,422,140,613,251,231,737 cm ⁻¹.

[0158]

Working Example 131

(Production of compound 131) & Working Example 132 (Production of compound 132)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (370 mg, 2.09mmol), 3 - [(3 -amino phenyl) sulfanyl] ethyl propionate (1.41 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (40 mg) was mixed to toluene (30 ml).

mixture 14.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をエタノール(20ml) に溶解させた。

水素化ホウ素ナトリウム(474mg)を加えた。

混合物を室温で17時間撹拌した。

アセトン(4.0ml)を加え、室温で5分間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(20m l)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→2:1→1:1→1:2→酢酸エチル)で精製し、3-[[3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェニル]スルファニル]プロピオン酸エチル(化合物 131)(104mg)を黄色オイルとして得た。

また、3-[[3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェニル]スルファニル]-1-プロパノール(化合物 132)(138mg)は酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、淡黄色結晶として得た。

3-[[3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2, 3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェニル]スルファニル]プロピオン酸エチル

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.25(3H,t,J=7.1Hz), 1.86-2.17(2H,m), 2.49(3H,s), 2.64(2H,t,J=7.5 Hz), 3.15(2H,t,J=7.4Hz), 3.18(3H,s), 3.27-3.64 (2H,m), 3.73-3.79(1H,m), 4.14(2H,q,J=7.2Hz), 4.52(1H,br), 6.51(1H,dd,J=7.9,2.1Hz), 6.67(1H, t,J=1.8Hz), 6.74(1H,d,J=7.4Hz), 7.13(1H,t,J=7.9Hz), 8.00(1H,s).

IR(KBr)1732,1590,1559,1520,1480,1408,1372,1 327,1242,1196cm⁻¹.

3-[[3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2, 3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェニル]スルファニル]-1-プロパノール

mp147-150 deg C.

元素分析値 C₁₈H₂₄N₄OS・0.6H₂O として

Calcd:C,60.85;H,7.15;N,15.77.

ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the ethanol (20 ml).

sodium borohydride * (474 mg) was added.

mixture 17 hours was agitated with room temperature.

Including acetone (4.0 ml), 5 min it agitated with room temperature .

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (150 ml), water (50 ml) and it washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =3:1*2:1*1:1*1:2*ethylacetate), 3 - it acquired [[3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenyl] sulfanyl] ethyl propionate (compound 131) (104 mg) as yellow oyl.

In addition, 3 - [[3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenyl] sulfanyl] - 1 -propanol (compound 132) (138 mg) did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11 ,acquired as pale yellow crystal .

3 - [[3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenyl] sulfanyl] ethyl propionate

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.25 (3 H, t, J=7.1Hz), 1.86 - 2.17 (2 H, m), 2.49 (3 H, s),
2.64 (2 H, t, J=7.5Hz), 3.15 (2 H, t, J=7.4Hz), 3.18(3 H, s),
3.27 - 3.64 (2 H, m), 3.73 - 3.79 (1 H, m), 4.14 (2 H, q,
J=7.2Hz), 4.52 (1 H, br), 6.51 (1 H, dd, J=7.9, 2.1Hz),
6.67(1 H, t, J=1.8Hz), 6.74 (1 H, d, J=7.4Hz), 7.13 (1 H, t,
J=7.9Hz), 8.00 (1 H, s).

IR (KBr) 1732, 1590, 1559, 1520, 1480, 1408, 1372, 1327, 1242 and 1196 cm ⁻¹.

3 - [[3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenyl] sulfanyl] - 1 -propanol

mp147-150deg C.

elemental analysis values C₁₈H₂₄N₄OS *0.6H₂O doing

Calcd:C, 60.85;H, 7.15;N, 15.77.

Page 186 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548). Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

Found: C, 60.79; H, 6.79; N, 15.49.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.83-2.15(4H,m), 2.49(3H,s), 3.01(2H,t,J=7.2Hz), 3.18(3H,s), 3.2 9-3.54(2H,m), 3.76(2H,t,J=6.3Hz+1H,br), 4.52 (1H,br), 6.49(1H,dd,J=7.7,1.9Hz), 6.66(1H,t,J=2.0Hz), 6.74(1H,d,J=7.6Hz), 7.12(1H,t,J=7.8Hz), 7.99(1H,s), OH は同定していない.

IR(KBr)1591,1557,1518,1478,1427,1408,1327c m⁻¹

[0159]

実施例 133

(化合物 133 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(368mg,2.08mmol),3-[(4-フェノキシブチル)スルファニル]アニリン(1.70g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(40mg)をトルエン(20ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 18 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をエタノール(20ml) に溶解させた。

水素化ホウ素ナトリウム(157mg)を加えた。

混合物を室温で17時間撹拌した。

アセトン(4.0ml)を加え、室温で5分間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(20m l)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→1:2)で精製し、2,8-ジメチル-N-[3-[(4-フェノキシブチル)スルファニル]フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 133)(153mg)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.82-2.14(6H,m), 2.49(3H,s), 2.98(2H,t,J=6.7Hz), 3.17(3H,s), 3.2 3-3.51(2H,m), 3.73(1H,br), 3.97(2H,t,J=5.7Hz), 4.50(1H,br), 6.48(1H,dd,J=8.0,2.2Hz), 6.63(1H,t,J=1.8Hz), 6.71(1H,dt,J=7.8,0.8Hz), 6.84-6.9

Found: C, 60.79; H, 6.79; N, 15.49.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.83 - 2.15 (4 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.01 (2 H, t, J=7.2Hz),
3.18 (3 H, s), 3.29 - 3.54(2 H, m), 3.76 (2 H, t, J=6.3Hz
+1H, br), 4.52 (1 H, br), 6.49 (1 H, dd, J=7.7, 1.9Hz), 6.66
(1 H, t, J=2.0Hz), 6.74 (1 H, d, J=7.6Hz), 7.12 (1 H, t,
J=7.8Hz), 7.99 (1 H, s), the OH has not done identification.

IR (KBr) 1591, 1557, 1518, 1478, 1427, 1408 and 1327 cm ⁻¹.

[0159]

Working Example 133

(Production of compound 133)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (368 mg , 2.08mmol), 3 - [(4 -phenoxy butyl) sulfanyl] aniline (1.70 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (40 mg) was mixed to toluene (20 ml).

mixture 18 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the ethanol (20 ml).

sodium borohydride * (157 mg) was added.

mixture 17 hours was agitated with room temperature.

Including acetone (4.0 ml), 5 min it agitated with room temperature .

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (150 ml),water (50 ml) and it washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*1:2), 2 and 8 -dimethyl -N-[3-[(4-phenoxy butyl) sulfanyl] phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3-d] pyrimidine-5-amine (compound 133) (153 mg) as yellow oyl.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.82 - 2.14 (6 H, m), 2.49 (3 H, s), 2.98 (2 H, t, J=6.7Hz),
3.17 (3 H, s), 3.23 - 3.51(2 H, m), 3.73 (1 H, br), 3.97 (2 H,
t, J=5.7Hz), 4.50 (1 H, br), 6.48 (1 H, dd, J=8.0, 2.2Hz),
6.63 (1 H, t, J=1.8Hz), 6.71 (1 H, dt, J=7.8, 0.8Hz), 6.84 -

2003-11-11 JP2003321472A

5(3H,m), 7.11(1H,t,J=7.9Hz), 7.20-7.30(2H,m), 8.00(1H,s).

IR(KBr)1590,1559,1520,1497,1476,1424,14 06,1339,1325,1244,756,693cm⁻¹.

[0160]

実施例 134

(化合物 134 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(299mg、1.69mmol)、4-(2-アミノエチ ル)ベンゼンスルホンアミド(507mg)及び p-トルエ ンスルホン酸ー水和物(32mg)をトルエン(35ml) に混合させた。

混合物を 125 deg C で 15.5 時間撹拌した。

反応の進行が遅かったため、エタノール(15ml) を加え、125 deg Cで25時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m 1)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(15ml) に溶解させた。

水素化ホウ素ナトリウム(128mg)を加えた。

混合物を室温で20時間撹拌した。

アセトン(2.0ml)を加え、室温で5分間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(100 ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30m 1)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(塩基性:酢酸エチル→酢酸エ チル:メタノール=8:1)で精製し、さらに酢酸エチ ルで再結晶を行い、4-[2-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ] エチル]ベンゼンスルホンアミド(化合物 134)(185 mg)を淡黄色結晶として得た。

mp169-172 deg C.

元素分析值 C17H23 N5O2S・0.25H2O とし elemental analysis values

C₁₇H₂₃N₅O₂S*0.25H₂O doing

Calcd: C,55.79; H,6.47; N,19.14.

6.95(3 H, m), 7.11 (1 H, t, J=7.9Hz), 7.20 - 7.30 (2 H, m), 8.00 (1 H, s).

IR (KBr)

1,590,155,915,201,497,147,614,241,406,133,913,251,244,756,693 cm ⁻¹.

[0160]

Working Example 134

(Production of compound 134)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (299 mg, 1.69mmol), 4 - (2 -aminoethyl) [benzensuruhonamido] (507 mg) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (35 ml).

mixture 15.5 hours was agitated with 125 deg C.

Because advance of reaction is slow, 25 hours it agitated with 125 deg C including ethanol (15 ml).

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol (15 ml).

sodium borohydride * (128 mg) was added.

mixture 20 hours was agitated with room temperature.

Including acetone (2.0 ml), 5 min it agitated with room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (100 ml), water (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](basic :ethylacetate *ethylacetate:methanol =8:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate, 4 - it acquired [2 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino | ethyl | [benzensuruhonamido] (compound 134) (185 mg) as pale yellow crystal.

mp169-172deg C.

Calcd:C, 55.79;H, 6.47;N, 19.14.

Found:C,55.80;H,6.48;N,19.19.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.83-1.89(2H,m), 2.44(3H,s), 2.82-2.88(2H,m), 2.91-2.99(2H,m), 3.14(3H,s), 3.23(1H,dt,J=12.0,4.5Hz), 3.53(1H,ddd,J=12.6,9.3,5.6Hz), 3.66(1H,t,J=4.1Hz), 5.17(2H,br), 7.34(2H,d,J=8.4Hz), 7.64(1H,s), 7.85(2H,d,J=8.7Hz), NH は同定していない.

IR(KBr)1601,1559,1524,1408,1335,1159cm⁻¹.

[0161]

実施例 135

(化合物 135 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(195 mg, 1.10 mmol), 3-(シクロヘキシルオキシ)アニリン<math>(315 mg)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(21 mg)をトルエン(11 ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 40.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m I)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(10ml) に溶解させた。

シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(138mg)及び酢酸(0.20ml)を加えた。

混合物を室温で19時間撹拌した。

アセトン(2.0ml)を加え、室温で5分間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(100 ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30m l)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→酢酸エチル)で精製し、N-[3-(シクロヘキシルオキシ)フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 135)(73 mg)を黄色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.24-1.58(6H,m), 1.78-1.80(2H,m), 1.91-2.16(4H,m), 2.49(3H,s), 3.18(3H,s), 3.25-3.36(1H,m), 3.43-3.52(1H, m), 3.2-3.6(1H,br), 4.16-4.24(1H,m), 4.51(1H,t,

Found:C, 55.80;H, 6.48;N, 19.19.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.83 - 1.89 (2 H, m), 2.44 (3 H, s), 2.82 - 2.88 (2 H, m),
2.91 - 2.99 (2 H, m),3.14 (3 H, s), 3.23 (1 H, dt, J=12.0,
4.5Hz), 3.53 (1 H, ddd, J=12.6, 9.3, 5.6Hz), 3.66 (1 H, t,
J=4.1Hz), 5.17 (2 H, br), 7.34 (2 H, d, J=8.4Hz), 7.64 (1 H,
s), 7.85(2 H, d, J=8.7Hz), NH has not done identification.

IR (KBr) 1601, 1559, 1524, 1408, 1335 and 1159 cm ⁻¹.

[0161]

Working Example 135

(Production of compound 135)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (195 mg, 1.10mmol), 3 - (cyclohexyloxy group) aniline (315 mg) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (21 mg) was mixed to toluene (11 ml).

mixture 40.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol (10 ml).

cyano tri hydro sodium borate (138 mg) and acetic acid (0.20 ml) was added.

mixture 19 hours was agitated with room temperature.

Including acetone (2.0 ml), 5 min it agitated with room temperature .

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (100 ml),water (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =2:1*ethylacetate), N- [3 - (cyclohexyloxy group) phenyl] -2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 135) (73 mg) as yellow amorphous .

¹H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de
1.24 - 1.58 (6 H, m), 1.78 - 1.80 (2 H, m), 1.91 - 2.16 (4 H,
m), 2.49 (3 H, s),3.18 (3 H, s), 3.25 - 3.36 (1 H, m), 3.43 3.52 (1 H, m), 3.2 - 3.6 (1 H, br), 4.16 - 4.24 (1 H, m),4.51

J=4.4Hz), 6.23-6.33(3H,m), 7.08(1H,t,J=8.3Hz), 8.00(1H,s).

IR(KBr)2934,2857,1601,1559,1516,1495,1406,1 339,1198,1161cm⁻¹.

[0162]

実施例 136

(化合物 136 の製造)

3-[[3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェニル]スルファニル]プロピオン酸エチル(92mg、0.24mmol)を THF-メタノール(2:1、3.0ml)に溶解させ、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(1.0ml)を加えた。

混合物を室温で終夜撹拌した。

反応混合物を酢酸で中和した後、減圧下、濃縮 した。

酢酸エチル(50ml)及び少量の水を加えた。

無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、3-[[3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェニル]スルファニル]プロピオン酸(化合物136)(74mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.02-2.05(4H,m), 2.52(3H,s), 2.58(2H,t,J=7.0Hz), 3.11(2H,t,J=7.0 Hz), 3.23(3H,s), 3.50(1H,br), 4.49(1H,br), 6.46 (1H,d,J=8.0Hz), 6.69-6.71(2H,m), 7.05(1H,t,J=8.1Hz), 8.03(1H,s), CO₂H は同定していない.

[0163]

実施例 137

(化合物 137 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(298mg,1.68mmol),3-(2-プロポキシエトキシ)アニリン(1.26g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)をトルエン(17ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 19.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(10ml) に溶解させた。 (1 H, t, J=4.4Hz), 6.23 - 6.33 (3 H, m), 7.08 (1 H, t, J=8.3Hz), 8.00 (1 H, s).

IR (KBr) 2934, 2857, 1601, 1559, 1516, 1495, 1406, 1339, 1198 and 1161 cm ⁻¹.

[0162]

Working Example 136

(Production of compound 136)

3 - Melting [[3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenyl] sulfanyl] ethyl propionate (92 mg , 0.24mmol) in THF -methanol (2: 13.0 ml), it added 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (1.0 ml).

mixture overnight stirring was done with room temperature.

After neutralizing reaction mixture with acetic acid, under vacuum, itconcentrated.

ethylacetate (50 ml) and water of trace was added.

It dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, 3 - it acquired [[3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenyl] sulfanyl] propanoic acid (compound 136) (74 mg) as amorphous.

[0163]

Working Example 137

(Production of compound 137)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (298 mg , 1.68mmol), 3 - (2 -propoxy ethoxy) aniline (1.26 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (17 ml).

mixture 19.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the methanol ($10\ ml$).

シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(211mg)及び酢酸(0.50ml)を加えた。

混合物を室温で14時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(25ml)及び飽和食塩水(25ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→酢酸エチル)で精製し、2,8-ジメチル-N-[3-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 137)(430mg)を黄色オイルとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 0.93(3H,t,J=7.5Hz), 1.63(2H,sextet,J=7.2Hz), 1.90-2.19(2H,m), 2.4 9(3H,s), 3.18(3H,s), 3.26-3.47(2H,m), 3.49(2H,t,J=7.0Hz), 3.68(1H,d,J=6.6Hz), 3.77(2H,t,J=5.0Hz), 4.10(2H,t,J=4.8Hz), 4.51(1H,q-like), 6.26-6.34(3H,m), 7.09(1H,t,J=8.5Hz), 8.01(1H,s).

IR(KBr)1599,1559,1518,1424,1406,1200,1165,1 125cm⁻¹.

[0164]

実施例 138

(化合物 138 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(295mg、1.66mmol)、1-(2-アミノフェニル)-4-(4-クロロフェニル)-4-ピペリジノール(2.02g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)をトルエン(20ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 27 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m I)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を THF(10ml)に溶解させた。

1 規定水酸化ナトリウム水溶液(16ml)及び亜鉛 (1.66g)を加えた。

混合物を 70 deg C で 6 時間撹拌した。

反応混合物をセライトで濾過し、酢酸エチル(10 0ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30 ml)で洗浄した。

cyano tri hydro sodium borate (211 mg) and acetic acid (0.50 ml) was added.

mixture 14 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (150 ml), saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (25 ml) and it washed with saturated saline (25 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*ethylacetate), 2 and 8 -dimethyl -N- [3 - (2 -propoxy ethoxy) phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 137) (430 mg) as yellow oyl.

<sup>1/sup>H-nmr (200 MHz , CDCl<sub>3/sub>);de
0.93 (3 H, t, J=7.5Hz), 1.63 (2 H, sextet, J=7.2Hz), 1.90 2.19 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.18 (3 H, s), 3.26- 3.47 (2 H,
m), 3.49 (2 H, t, J=7.0Hz), 3.68 (1 H, d, J=6.6Hz), 3.77 (2
H, t, J=5.0Hz), 4.10 (2 H, t, J=4.8Hz), 4.51 (1 H, q-like),
6.26 - 6.34(3 H, m), 7.09 (1 H, t, J=8.5Hz), 8.01 (1 H, s).

IR (KBr) 1599, 1559, 1518, 1424, 1406, 1200, 1165 and 1125 cm ⁻¹.

[0164]

Working Example 138

(Production of compound 138)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (295 mg , 1.66mmol), 1 - (2 -amino phenyl) - 4 - (4 -chlorophenyl) - 4 -piperidinol (2.02 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (20 ml).

mixture 27 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the THF (10 ml).

1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (16 ml) and zinc (1.66 g) was added.

mixture 6 hours was agitated with 70 deg C.

It filtered reaction mixture with celite , after adding ethylacetate (100 ml), thewater (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

2003-11-11 JP2003321472A

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→ 酢酸エチル)で精製し、さらに酢酸エチル-ジイソ プロピルエーテルで再結晶を行い、4-(4-クロロ フェニル)-1-[2-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロ ピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェニル]-4-ピペリジノール(化合物 138)(157mg)を無色結晶 として得た。

mp191-193 deg C.

20 として

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =3:1 *ethylacetate), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, 4 - (4 -chlorophenyl) - 1 - [2 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d | pyrimidine -5-yl) amino | phenyl | - 4-piperidinol it acquired (compound 138) (157 mg) as colorless crystal.

mp191-193deg C.

元素分析值 C₂₆H₃₀ClN₅O·0.33H

elemental analysis values C₂₆H₃₀ClN₅O*0.33H₂O doing

Calcd:C,66.45;H,6.58;N,14.90.

Found: C,66.58; H,6.33; N,14.61.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.60(1H,br), 1.79-2.17(6H,m), 2.49(3H,s), 2.90-2.95(2H,m), 3.05 -3.19(2H,m), 3.19(3H,s), 3.41(2H,t,J=5.7Hz), 4.55(1H,q,J=7.0Hz), 4.84(1H,d,J=7.2Hz), 6.72-6.79(2H,m), 7.06(1H,t,J=7.7Hz), 7.16(1H,d,J=8. 2Hz), 7.31(2H,d,J=8.4Hz), 7.45(2H,d,J=8.4Hz), 8.02(1H,s).

IR(KBr)1597,1557,1509,1435,1406,735cm⁻¹.

[0165]

実施例 139

(化合物 139 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(296mg、1.67mmol)、2-(1,3-ベンゾチ アゾール-2-イルメチル)アニリン(全量)及び p-ト ルエンスルホン酸ー水和物(32mg)をトルエン(17 ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 29.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20m 1)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(10ml) に溶解させた。

シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(210mg)及び酢 酸(0.50ml)を加えた。

Calcd:C, 66.45;H, 6.58;N, 14.90.

Found: C, 66.58; H, 6.33; N, 14.61.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.60 (1 H, br), 1.79 - 2.17 (6 H, m), 2.49 (3 H, s), 2.90 -2.95 (2 H, m), 3.05 -3.19 (2 H, m), 3.19 (3 H, s), 3.41 (2 H, t, J=5.7Hz), 4.55 (1 H, q, J=7.0Hz), 4.84 (1 H, d, J=7.2Hz), 6.72 - 6.79 (2 H, m), 7.06 (1 H, t, J=7.7Hz), 7.16 (1 H, d, J=8.2Hz), 7.31 (2 H, d, J=8.4Hz), 7.45 (2 H, d, J=8.4Hz), 8.02 (1 H, s).

IR (KBr) 15,971,557,150,914,351,406,735 cm ⁻¹.

[0165]

Working Example 139

(Production of compound 139)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (296 mg, 1.67mmol), 2 - (1 and 3 -benzothiazole -2- yl methyl) aniline (total amount) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (17 ml).

mixture 29.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (20 ml), thewater (20 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol (10 ml).

cyano tri hydro sodium borate (210 mg) and acetic acid (0.50 ml) was added.

Page 192 Paterra® InstantMT® Machine Translation (US Patent 6,490,548), Translated and formatted in Tsukuba, Japan.

混合物を室温で終夜撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(100 ml)を加えた後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)及び飽和食塩水(30ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

mp157-158 deg C.

¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.71-1.80(1H,m), 2.05-2.13(1H,m), 2.35(3H,s), 2.77(3H,s), 3.07-3.12(1H,m), 3.23(1H,td,J=11.7,3.0Hz), 4.56(1H, d,J=13.8Hz), 4.61(1H,br), 4.83(1H,d,J=13.8Hz), 5.18(1H,d,J=6.6Hz), 6.70(1H,t,J=7.4Hz), 6.79 (1H,d,J=8.1Hz), 7.16-7.37(5H,m), 7.69(1H,d,J=7.5Hz), 7.98(1H,s).

IR(KBr)1601,1559,1520,1454,1427,1404,1312,1 005,754,727cm⁻¹.

[0166]

実施例 140

(化合物 140 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(297mg、1.68mmol)、3-アミノ-N-(3-クロロフェニル)安息香酸アミド(1.03g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)をトルエン(17ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 24 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(150ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(25ml)、水(25m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(20ml) に溶解させた。

シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(211mg)及び酢酸(0.25ml)を加えた。

混合物を室温で1.5時間撹拌した。

mixture overnight stirring was done with room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (100 ml), saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =3:1 *ethylacetate and basic:hexane:ethylacetate =3:1 *2:1*1:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, N-[2-[(1 and 3 -benzothiazole-2-yl sulfanyl) methyl] phenyl] - 2 and 8-dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 139) (25 mg) as colorless crystal.

mp157-158deg C.

¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de
1.71 - 1.80 (1 H, m), 2.05 - 2.13 (1 H, m), 2.35 (3 H, s),
2.77 (3 H, s), 3.07 - 3.12 (1 H, m), 3.23 (1 H, td, J=11.7,
3.0Hz), 4.56 (1 H, d, J=13.8Hz), 4.61 (1 H, br), 4.83 (1 H,
d, J=13.8Hz), 5.18 (1 H, d, J=6.6Hz), 6.70 (1 H, t, J=7.4Hz),
6.79(1 H, d, J=8.1Hz), 7.16 - 7.37 (5 H, m), 7.69 (1 H, d,
J=7.5Hz), 7.98 (1 H, s).

IR (KBr)

16,011,559,152,014,541,427,140,413,121,005,754,727 cm ⁻¹.

[0166]

Working Example 140

(Production of compound 140)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (297 mg , 1.68mmol), 3 -amino -N- (3 -chlorophenyl) benzoic acid amide (1.03 g) and p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (17 ml).

mixture 24 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (150 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (25 ml), thewater (25 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the methanol (20 ml).

cyano tri hydro sodium borate (211 mg) and acetic acid (0.25 ml) was added.

mixture 1.5 hours was agitated with room temperature.

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(200 ml)を加えた後、水(100ml)及び飽和食塩水(50 ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1→酢酸エチル→酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、N-(3-クロロフェニル)-3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]安息香酸アミド(化合物 140)(323mg)を黄色アモルファスとして得た。

元素分析値 C₂₂H₂₂CIN₅O・1.25H ₂O として

elemental analysis values

C₂₂H₂₂O*1.25H₂O doing

Calcd:C,61.39;H,5.74;N,16.27.

Found: C,61.34; H,5.75; N,16.20.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.04-2.11(2H,m), 2.47(3H,s), 3.20(3H,s), 3.45-3.49(2H,m), 4.12 (1H,d,J=7.0Hz), 4.62(1H,q,J=6.2Hz), 6.82(1H,d,J=8.0Hz), 7.08-7.14(2H,m), 7.22-7.31(3H,m), 7.49(1H,d,J=7.6Hz), 7.82(1H,t,J=1.8Hz), 7.89 (1H,s), 8.12(1H,s).

[0167]

実施例 141

(化合物 141 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(292mg、1.65mmol)、3-[(1,3-ベンゾチアゾール-2-イル)スルファニル]アニリン(1.28g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(31mg)をトルエン(17ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 23.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(25ml)、水(25m I)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(10ml) に溶解させた。

シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(207mg)及び酢酸(0.25ml)を加えた。

混合物を室温で1.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、水(75ml)及び飽和食塩水(50m l)で洗浄した。

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (200 ml), water (100 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:1*ethylacetate *ethylacetate :ethanol =20:1), N- (3 -chlorophenyl) - 3 - it acquired [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] benzoic acid amide (compound 140) (323 mg) as yellow amorphous .

Calcd:C, 61.39;H, 5.74;N, 16.27.

Found: C, 61.34; H, 5.75; N, 16.20.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.04 - 2.11 (2 H, m), 2.47 (3 H, s), 3.20 (3 H, s), 3.45 - 3.49
(2 H, m), 4.12(1 H, d, J=7.0Hz), 4.62 (1 H, q, J=6.2Hz),
6.82 (1 H, d, J=8.0Hz), 7.08 - 7.14 (2 H, m), 7.22 - 7.31 (3 H, m), 7.49 (1 H, d, J=7.6Hz), 7.82(1 H, t, J=1.8Hz), 7.89 (1 H, s), 8.12 (1 H, s).

[0167]

Working Example 141

(Production of compound 141)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (292 mg , 1.65mmol), 3 - [(1 and 3 -benzothiazole -2- yl) sulfanyl] aniline (1.28 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (31 mg) was mixed to toluene (17 ml).

mixture 23.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (25 ml), thewater (25 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol (10 ml).

cyano tri hydro sodium borate (207 mg) and acetic acid (0.25 ml) was added.

mixture 1.5 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (150 ml), water (75 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣を酢酸エチル-ジイソプロピルエーテルで再結晶を行い、N-[3-[(1,3-ベンゾチアゾール-2-イル)スルファニル]フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 141)(84mg)を無色結晶として得た。

mp168-170 deg C.

¹H-NMR(200MHz,DMSO-d₆) δ 1.91-1.99(2H, m), 2.42(3H,s), 3.17(3H,s), 3.52(2H,br), 4.70(1 H,br), 6.38(1H,d,J=8.0Hz), 6.92-7.01(2H,m), 7.10(1H,s), 7.28-7.49(3H,m), 7.84(1H,d,J=8.0Hz), 7.93-7.96(2H,m).

[0168]

実施例 142

(化合物 142 の製造)

3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-5-イル)アミノフェノール(50mg、0.185 mmol)、4-(クロロメチル)-3,5-ジメチルイソオキサ ゾール(32mg)及び炭酸カリウム(38mg)を DMF (3.5ml)に混合させ、室温で 3 日間撹拌した。反 応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(30ml) を加えた後、水(10ml)及び飽和食塩水(10ml)で 洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥 した。溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 1:2→酢酸エチル)で精製し、2,8-ジメチル-N-[3-[(3,5-ジメチル-4-イソオキサゾリル)メトキシ]フェ ニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 142)(68mg)をアモルファスとし て得た。¹H-NMR(300MHz,CDCl₃) δ 1.89-2.18(2 H,m), 2.29(3H,s), 2.40(3H,s), 2.48(3H,s), 3.17 (3H,s), 3.32(1H,dt,J=12.6,5.0Hz), 3.47(1H,ddd,J =12.9,9.6,3.6Hz), 3.81(1H,br), 4.52(1H,brs), 4. 75(2H,s), 6.25(1H,t,J=2.3Hz), 6.32-6.38(2H,m), 7.14(1H,t,J=8.1Hz), 8.00(1H,s).IR(KBr)1597,1 559,1520,1495,1424,1406,1339,1188,1161cm⁻¹.]

[0169]

実施例 143

(化合物 143 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(299mg、1.69mmol)、3-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)スルファニル]アニリン(840mg)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(32mg)をトルエン(32ml)に混合させた。

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , residue did N- [3-[(1 and 3 -benzothiazole -2- yl) sulfanyl] phenyl] - 2and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired recrystallization with ethylacetate -diisopropyl ether jp11, [2 and 3-d] pyrimidine -5-amine (compound 141) (84 mg) as colorless crystal.

mp168-170deg C.

¹H-nmr (200 MHz, DMSO
-d₆);de 1.91 - 1.99 (2 H, m), 2.42 (3 H, s), 3.17
(3 H, s), 3.52 (2 H, br), 4.70 (1 H, br), 6.38(1 H, d,
J=8.0Hz), 6.92 - 7.01 (2 H, m), 7.10 (1 H, s), 7.28 - 7.49 (3 H, m), 7.84 (1 H, d, J=8.0Hz), 7.93 - 7.96 (2 H, m).

[0168]

Working Example 142

(Production of compound 142)

3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d | pyrimidine -5-yl) amino phenol (50 mg, 0.1 85mmol), 4 - (chloromethyl) - 3 and 5 -dimethyl isoxazole (32 mg) and mixing potassium carbonate (38 mg) to DMF (3.5 ml), 3 -day period it agitated with room temperature. Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (30 ml), water (10 ml) and it washed with saturated saline (10 ml). organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate. Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =1:2*ethylacetate), 2 and 8 -dimethyl -N-[3 - [(3 and 5 -dimethyl -4- isooxazolyl) methoxy phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 142) (68 mg) as amorphous. ¹H-nmr (300 MHz, CDCl₃);de 1.89 - 2.18 (2 H, m), 2.29 (3 H, s), 2.40 (3 H, s), 2.48 (3 H, s), 3.17 (3 H, s), 3.32(1 H, dt, J=12.6, 5.0Hz), 3.47 (1 H, ddd, J=12.9, 9.6, 3.6Hz), 3.81 (1 H, br), 4.52 (1 H, brs), 4.75 (2 H, s), 6.25 (1 H, t, J=2.3Hz), 6.32 - 6.38 (2 H, m), 7.14(1 H, t, J=8.1Hz), 8.00 (1 H, s).IR (KBr) 1597, 1559, 1520, 1495, 1424, 1406, 1339, 1188and 1161 cm ⁻¹.]

[0169]

Working Example 143

(Production of compound 143)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (299 mg , 1.69mmol), 3 - [(4 -phenyl -1, 3- thiazole -2- yl) sulfanyl] aniline (840 mg) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (32 mg) was mixed to toluene (32 ml).

混合物を 125 deg C で 23 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(25ml)、水(25m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(15ml) に溶解させた。

シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(212mg)及び酢酸(0.25ml)を加えた。

混合物を室温で3時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30m l)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→酢酸エチル)で精製し、2,8-ジメチル-N-[3-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)スルファニル]フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 143)(283mg)をアモルファスとして得た。

元素分析値 C₂₄H₂₃N₅S₂・ H₂O として elemental analysis values

C₂₄H₂₃N₅S₂*H₂O doing

Calcd:C,62.18;H,5.44;N,15.11.

Found: C,62.20; H,5.57; N,14.92.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.92-2.12(2H,m), 2.46(3H,s), 3.16(3H,s), 3.28-3.52(2H,m), 4.50 (1H,br), 4.78(1H,br), 6.72(1H,dd,J=8.1,1.5Hz), 6.95-7.02(2H,m), 7.22(1H,t,J=8.4Hz), 7.28-7.43 (4H,m), 7.83-7.91(3H,m).

IR(KBr)1590,1559,1516,1478,1443,1406,1323,1 044,910,731cm⁻¹.

[0170]

実施例 144

(化合物 144 の製造)

N-[3-(ベンジルオキシ)フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(1.21g、3.36mmol)及び10%パラジウム-炭素(360mg)をメタノール(30ml)に混合させ、水素雰囲気下、室温で6.5時間撹拌した。

mixture 23 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (25 ml), thewater (25 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum , residue was melted in the methanol (15 ml).

cyano tri hydro sodium borate (212 mg) and acetic acid (0.25 ml) was added.

mixture 3 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (150 ml),water (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*ethylacetate), 2 and 8 -dimethyl -N-[3 - [(4 -phenyl -1, 3 - thiazole -2 - yl) sulfanyl] phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 143) (283 mg) as amorphous.

Calcd:C, 62.18;H, 5.44;N, 15.11.

Found: C, 62.20; H, 5.57; N, 14.92.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.92 - 2.12 (2 H, m), 2.46 (3 H, s), 3.16 (3 H, s), 3.28 - 3.52
(2 H, m), 4.50(1 H, br), 4.78 (1 H, br), 6.72 (1 H, dd, J=8.1,
1.5Hz), 6.95 - 7.02 (2 H, m), 7.22 (1 H, t, J=8.4Hz), 7.28 7.43 (4 H, m), 7.83 - 7.91 (3 H, m).

IR (KBr)

15,901,559,151,614,781,443,140,613,231,044,910,731 cm ⁻¹.

[0170]

Working Example 144

(Production of compound 144)

N- [3 - (benzyloxy) phenyl] - 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (1.21 g, 3.36mmol) and mixing 10% palladium -carbon (360 mg)to methanol (30 ml), under hydrogen atmosphere , 6.5 hours it agitated with the room temperature .

反応混合物をセライトで濾過し、濾液を減圧下、 濃縮した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へキサン:酢酸エチル=1:2→酢酸エチル:エタノール=20:1)で精製し、さらに酢酸エチル-ヘキサンで再結晶を行い、3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-イル)アミノ]フェノール(化合物 144)(694mg)を無色結晶として得た。

mp207-209 deg C.

元素分析値 C₁₅H₁₈N₄O・0.2H₂O として

reaction mixture was filtered with celite, filtrate was concentratedunder vacuum.

It refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii] (hexane:ethylacetate =1:2*ethylacetate:ethanol =20:1), furthermore did recrystallization with ethylacetate-hexane, 3 - it acquired [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino] phenol (compound 144) (694 mg) as colorless crystal.

mp207-209deg C.

elemental analysis values

C₁₅H₁₈N₄O*0.2H₂O doing

Calcd:C,65.77;H,6.77;N,20.45.

Found: C,66.11; H,6.81; N,20.11.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.97-2.13(2H,m), 2.50(3H,s), 3.18(3H,s), 3.28-3.54(2H,m), 3.70 (2H,br), 4.47(1H,t,J=4.2Hz), 6.12-6.30(3H,m), 7.04(1H,t,J=8.0Hz), 8.01(1H,s).

[0171]

実施例 145

(化合物 145 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(314mg、1.77mmol)、3-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)オキシ]アニリン(1.19g) 及び p-トルエンスルホン酸一水和物(34mg)をトルエン(18ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 23.5 時間撹拌した。

反応混合物に酢酸エチル(100ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(25ml)、水(25m l)及び飽和食塩水(20ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(15ml) に溶解させた。

シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(223mg)及び酢酸(0.25ml)を加えた。

混合物を室温で16.5 時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(100 ml)を加えた後、水(50ml×2)及び飽和食塩水(3 0ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→ Calcd:C, 65.77;H, 6.77;N, 20.45.

Found:C, 66.11;H, 6.81;N, 20.11.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.97 - 2.13 (2 H, m), 2.50 (3 H, s), 3.18 (3 H, s), 3.28 - 3.54
(2 H, m), 3.70(2 H, br), 4.47 (1 H, t, J=4.2Hz), 6.12 - 6.30
(3 H, m), 7.04 (1 H, t, J=8.0Hz), 8.01 (1 H, s).

[0171]

Working Example 145

(Production of compound 145)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (314 mg , 1.77mmol), 3 - [(4 -phenyl -1, 3- thiazole -2- yl) oxy] aniline (1.19 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (34 mg) was mixed to toluene (18 ml).

mixture 23.5 hours was agitated with 125 deg C.

After adding ethylacetate (100 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (25 ml), thewater (25 ml) and you washed with saturated saline (20 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol (15 ml).

cyano tri hydro sodium borate (223 mg) and acetic acid (0.25 ml) was added.

mixture 16.5 hours was agitated with room temperature.

Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (100 ml),water (50 ml X 2) and it washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate

酢酸エチル)で精製し、2,8-ジメチル-N-[3-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)オキシ]フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 145)(318mg)をアモルファスとして得た。

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 2.04(2H,br), 2.45(3 H,s), 3.18(3H,s), 3.36-3.53(2H,m), 4.47(2H,br), 6.57-6.68(3H,m), 6.98(1H,s), 7.19(1H,t,J=8.0 Hz), 7.24-7.41(3H,m), 7.79(2H,dd,J=7.9,1.3Hz), 7.85(1H,s).

IR(KBr)1593,1559,1507,1489,1445,1406,13 27,1233,1198,1148,910,731cm⁻¹.

[0172]

実施例 146

(化合物 146 の製造)

3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-5-イル)アミノフェノール(235mg、0.87 mmol)、3-(クロロメチル)-5-フェニル-1,2,4-オキ サジアゾール(303mg)及び炭酸カリウム(270m g)を DMF(10ml)に混合させ、室温で 34.5 時間 ついで 70 deg C で 23.5 時間撹拌した。反応混 合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(100ml)を加 えた後、水(75ml)及び飽和食塩水(35ml)で洗浄 した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→ 酢酸エチル)で精製し、2,8-ジメチル-N-[3-[(5-フ ェニル-1,2,4-オキサジアゾール-3-イル)メトキシ] フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミ ジン-5-アミン(化合物 146)(241mg)をオイルとし て得た。 H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.90-2.10 (2H,m), 2.49(3H,s), 3.17(3H,s), 3.27-3.51(2H, m), 3.73(1H,br), 4.52(1H,br), 5.23(2H,s), 6.31 -6.47(3H,m), 7.13(1H,t,J=8.1Hz), 7.50-7.62(3 H,m), 8.02(1H,s), 8.17(2H,dd,J=8.1,1.5Hz).IR (KBr)1599,1561,1520,1495,1451,1406,1343,119 8,1165,725cm⁻¹.]

[0173]

実施例 147

(化合物 147 の製造)

2,8-ジメチル-7,8-ジヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5(6H)-オン(828mg、4.67mmol)、3-(3-クロロフェノキシ)アニリン(3.08g)及び p-トルエンスルホン酸一水和物(89mg)をトルエン(45ml)に混合させた。

混合物を 125 deg C で 25 時間撹拌した。

=2:1*ethylacetate), 2 and 8 -dimethyl -N- [3 - [(4 -phenyl -1, 3- thiazole -2- yl) oxy] phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 145) (318 mg-) as amorphous.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
2.04 (2 H, br), 2.45 (3 H, s), 3.18 (3 H, s), 3.36 - 3.53 (2 H,
m), 4.47 (2 H, br), 6.57-6.68 (3 H, m), 6.98 (1 H, s), 7.19
(1 H, t, J=8.0Hz), 7.24 - 7.41 (3 H, m), 7.79 (2 H, dd, J=7.9,
1.3Hz), 7.85 (1 H, s).

IR (KBr)

1,593,155,915,071,489,144,514,061,327,123,311,981,148,910,731 cm ⁻¹.

[0172]

Working Example 146

(Production of compound 146)

3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d | pyrimidine -5-yl) amino phenol (235 mg, 0.87mmol), 3 - (chloromethyl) - 5 -phenyl -1, 2, 4- oxadiazole (303 mg) and mixing potassium carbonate (270 mg) to the DMF (10 ml), with room temperature 34.5 hours 23.5 hours it agitated next with 70 deg C. Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (100 ml), water (75 ml) and it washed with saturated saline (35 ml). organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate. Under vacuum, it removed solvent, refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =2:1*ethylacetate), 2 and 8 -dimethyl -N-[3 - [(5 -phenyl -1, 2, 4- oxadiazole -3- yl) methoxy | phenyl | -5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 146) (241 mg) as oyl. ¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.90 - 2.10 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.17 (3 H, s), 3.27 - 3.51 (2 H, m), 3.73(1 H, br), 4.52 (1 H, br), 5.23 (2 H, s), 6.31 -6.47 (3 H, m), 7.13 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.50 - 7.62 (3 H, m), 8.02(1 H, s), 8.17 (2 H, dd, J=8.1, 1.5Hz).IR (KBr)159,915,611,520,149,514,511,406,134,311,981,165,725 cm ⁻¹.]

[0173]

Working Example 147

(Production of compound 147)

2 and 8 -dimethyl -7, 8-dihydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5 (6 H) -on (828 mg, 4.67mmol), 3 - (3 -chlorophenoxy) aniline (3.08 g) and the p-toluenesulfonic acid acid monohydrate (89 mg) was mixed to toluene (45 ml).

mixture 25 hours was agitated with 125 deg C.

反応混合物に酢酸エチル(200ml)を加えた後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)、水(50m l)及び飽和食塩水(30ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をメタノール(40ml) に溶解させた。

シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム(587mg)及び酢酸(0.67ml)を加えた。

混合物を室温で21時間撹拌した。

反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(150 ml)を加えた後、1 規定水酸化ナトリウム水溶液(100ml)、水(75ml)及び飽和食塩水(50ml)で洗浄した。

有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

溶媒を減圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→酢酸エチル)で精製し、N-[3-(3-クロロフェノキシ)フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 147)(1.12g)をアモルファスとして得た。

元素分析値 C₂₁H₂₁ClN₄O・0.25H ₂O として

elemental analysis values

C₂₁H₂₁CIN₄O*0.25H₂O doing

2 -- - -

Calcd:C,65.45;H,5.62;N,14.54. Found:C,65.28;H,5.78;N,14.33.

¹H-NMR(200MHz,CDCl₃) δ 1.95-2.15(2H,m), 2.49(3H,s), 3.17(3H,s), 3.29-3.54(2H,m), 3.78 (1H,d,J=6.6Hz), 4.49(1H,q-like), 6.34-6.47(3H, m), 6.91(1H,ddd,J=8.2,2.2,0.9Hz), 7.00-7.28(4 H,m), 8.02(1H,s).

IR(KBr)1586,1559,1520,1489,1472,1427,1406,1 223,1150cm⁻¹.

[0174]

実施例 148

(化合物 148 の製造)

3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-5-イル)アミノフェノール(151mg、0.56 mmol)、2-(1-ベンゾフラン-2-イル)-4-(クロロメチル)-5-メチル-1,3-オキサゾール(346mg)及び炭酸カリウム(232mg)を DMF(5.5ml)に混合させ、70 deg C で 19 時間撹拌した。反応混合物を減圧下、濃縮し、酢酸エチル(100ml)を加えた後、水(50ml)及び飽和食塩水(30ml)で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を

After adding ethylacetate (200 ml) to reaction mixture, saturated sodium bicarbonate * aqueous solution (50 ml), thewater (50 ml) and you washed with saturated saline (30 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

solvent was removed under vacuum, residue was melted in the methanol (40 ml).

cyano tri hydro sodium borate (587 mg) and acetic acid (0.67 ml) was added.

mixture 21 hour was agitated with room temperature.

Under vacuum, it concentrated reaction mixture, after adding ethylacetate (150 ml), 1 normal sodium hydroxide aqueous solution production liquid (100 ml), water (75 ml) and it washed with saturated saline (50 ml).

organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate.

Under vacuum , it removed solvent , refined residue with [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =3:1 *ethylacetate), N- [3 - (3 -chlorophenoxy) phenyl] - 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 147) (1.12 g) as amorphous .

Calcd:C, 65.45;H, 5.62;N, 14.54.

Found:C, 65.28;H, 5.78;N, 14.33.

¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de
1.95 - 2.15 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 3.17 (3 H, s), 3.29 - 3.54
(2 H, m), 3.78(1 H, d, J=6.6Hz), 4.49 (1 H, q-like), 6.34 6.47 (3 H, m), 6.91 (1 H, ddd, J=8.2, 2.2, 0.9Hz), 7.00 - 7.28
(4 H, m), 8.02 (1 H, s).

IR (KBr) 1586, 1559, 1520, 1489, 1472, 1427, 1406, 1223 and 1150 cm ⁻¹.

[0174]

Working Example 148

(Production of compound 148)

3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino phenol (151 mg , 0.56mmol), 2 - (1 -benzofuran -2- yl) - 4 - (chloromethyl) - 5 -methyl -1, 3- oxazole (346 mg) and mixing potassium carbonate (232 mg)to DMF (5.5 ml), 19 hours it agitated with 70 deg C. Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (100 ml),water (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml). organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate . Under vacuum , it removed

滅圧下、留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1→酢酸エチル)で精製し、N-[3-[[2-(1-ベンゾフラン-2-イル)-5-メチル-1,3-オキサゾール-4-イル]メトキシ]フェニル]-2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d]ピリミジン-5-アミン(化合物 148)(245mg)をアモルファスとして得た。 1 H-NMR(200MHz,CDCl $_3$) δ 1.90-2.12(2H,m), 2.49(6H,s), 3.16(3H,s), 3.27-3.50(2H,m), 3.69(1H,br), 4.52(1H,br), 5.01(2H,s), 6.29-6.45(3H,m), 7.13(1H,t,J=8.1Hz), 7.28-7.42(2H,m), 7.56-7.67(3H,m), 8.02(1H,s).IR(KBr)1599,1559,1518,1443,1192,1163,752,739 cm 1 .]

[0175]

実施例 149

(化合物 149 の製造)

3-[(2,8-ジメチル-5,6,7,8-テトラヒドロピリド[2,3-d] ピリミジン-5-イル)アミノ フェノール(119mg、0.56 mmol)、4-(クロロメチル) -2-(5-メチルチエン-2-イ ル)-1,3-オキサゾール(1 41mg)及び炭酸カリウム (122mg)を DMF(5.0ml) に混合させ、70 deg C で 19 時間撹拌した。反 応混合物を減圧下、濃 縮し、酢酸エチル(100m l)を加えた後、水(50ml) 及び飽和食塩水(30ml) で洗浄した。有機層を無 水硫酸ナトリウムで乾 燥した。溶媒を減圧下、 留去し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィ 一(ヘキサン:酢酸エチ ル=2:1→酢酸エチル)で 精製し、2,8-ジメチル-N-[3-[[2-(5-メチル-2-チエ ニル)-1,3-オキサゾール -4-イル]メトキシ]フェニ ル]-5,6,7,8-テトラヒドロ ピリド[2,3-d]ピリミジン-5 -アミン(化合物 149)(156 mg)をアモルファスとし て得た。元素分析値 C24 $H_{25}N_5O_2S \cdot H_2O \ge L \subset Ca$ lcd:C,61.92;H,5.85;N,1 5.04.Found:C,61.99;H,6. 10;N,14.82.¹H-NMR(20 [shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane:ethylacetate =2:1*ethylacetate), N- [3 - [[2 - (1 -benzofuran -2- yl) - 5 -methyl -1, 3- oxazole -4- yl] methoxy] phenyl] - 2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 148) (245 mg) as amorphous . ¹H-nmr (200 MHz, CDCl₃);de 1.90 - 2.12 (2 H, m), 2.49 (6 H, s), 3.16 (3 H, s), 3.27 - 3.50 (2 H, m), 3.69(1 H, br), 4.52 (1 H,

5.16 (3 H, s), 3.27 - 3.30 (2 H, m), 3.69(1 H, br), 4.52 (1 H, br), 5.01 (2 H, s), 6.29 - 6.45 (3 H, m), 7.13 (1 H, t, J=8.1Hz), 7.28 - 7.42 (2 H, m), 7.56 - 7.67 (3 H, m), 8.02 (1 H, s).1R (KBr) 159,915,591,518,144,311,921,163,752,739 cm ⁻¹.]

[0175]

Working Example 149

(Production of compound 149)

solvent, refined residue with

3 - [(2 and 8 -dimethyl -5, 6, 7, 8-tetrahydro pyrido [2 and 3 -d] pyrimidine -5-yl) amino phenol (119 mg , 0.56mmol), 4 - (chloromethyl) - 2 - (5 -methyl chain -2- yl) - 1 and 3 -oxazole (141 mg) and mixing the potassium carbonate (122 mg) to DMF (5.0 ml), 19 hours it agitated with 70 deg C. Under vacuum , it concentrated reaction mixture , after adding ethylacetate (100 ml),water (50 ml) and it washed with saturated saline (30 ml). organic layer was dried with anhydrous sodium sulfate . Under vacuum , it removed solvent , refined residue with

[shirikagerukaramukuromatogurafii](hexane :ethylacetate =2:1*ethylacetate), 2 and 8 -dimethyl -N- [3 - [[2 - (5 -methyl -2- thienyl) - 1 and 3 -oxazole -4- yl] methoxy] phenyl] - 5, 6, 7 and 8 -tetrahydro pyrido it acquired [2 and 3 -d] pyrimidine -5-amine (compound 149) (156 mg) as amorphous . As elemental analysis values C₂₄H₂₅N₅O₂S*H₂OCalcd:C, 61.92;H, 5.85;N, 15.04.Found:C, 61.99;H, 6.10;N, 14.82.<sup>1-/sup>H-nmr (200 MHz , CDCl₃);de 1.89 - 2.16 (2 H, m), 2.49 (3 H, s), 2.53 (3 H, s), 3.17 (3 H, s), 3.25 - 3.53 (2 H, m), 3.69 (1 H, br), 4.53 (1 H, br), 5.01 (2 H, s), 6.28 - 6.42 (3 H, m), 6.77 (1 H, dd, J=3.7, 1.1Hz), 7.11 (1 H, t, J=8.3Hz), 7.48 (1 H, t, J=3.8Hz), 7.63 (1 H, s), 8.02 (1 H, s).IR (KBr) 1595, 1561, 1518, 1495, 1439, 1424, 1406, 1194 and 1161, 729 cm ⁻¹.